

(12) 按照专利合作条约所公布的国际申请

(19) 世界知识产权组织
国际局



(43) 国际公布日:
2002年8月15日(15.08.02)

PCT

(10) 国际公布号:
WO 02/62981 A1

(51) 国际分类号: C12N 13/00, 1/16, A61K 35/72, 41/00

(21) 国际申请号: PCT/CN01/00114

(22) 国际申请日: 2001年2月8日(08.02.01)

(25) 申请语言: 中文

(26) 公布语言: 中文

(71) 申请人(对除美国以外的所有指定国): 六林生物科学
研究所有限公司(SIX FOREST BIO-SCIENCE
INSTITUTE LIMITED) [CN/CN]; 中国香港特别行
政区中环皇后道中 99 号中环中心 45 字楼, Hong
Kong (CN).

(72) 发明人: 及

(75) 发明人/申请人(仅对美国): 黄金富(WONG, Kamfu)
[CN/CN]; 中国香港特别行政区沙田径口 3 号, Hong
Kong (CN).

(74) 代理人: 中国专利代理(香港)有限公司(CHINA
PATENT AGENT (H.K.) LTD.); 中国香港特别行政
区湾仔港湾道23号鹰君中心22字楼, Wanchai, Hong
Kong Special Administrative Region (CN).

(81) 指定国(国家): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA,
BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE,
DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR,
HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC,
LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN,
MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG,
SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ,
VN, YU, ZA, ZW

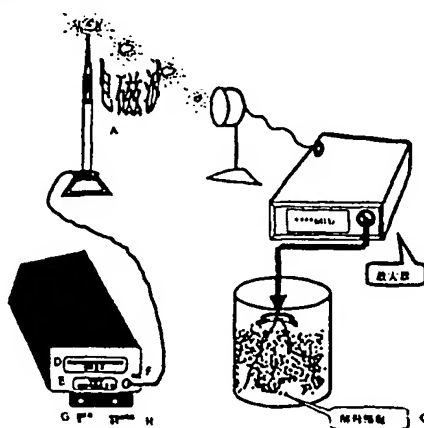
(84) 指定国(地区): ARIPO 专利(GH, GM, KE, LS, MW,
MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), 欧亚专利(AM, AZ,
BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧洲专利(AT, BE,
CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,
MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 专利(BF, BJ, CF, CG,
CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)

本国际公布:
— 包括国际检索报告。

所引用双字母代码和其它缩写符号, 请参考刊登在每期
PCT 公报期刊起始的“代码及缩写符号简要说明”。

(54) Title: A YEAST HUMAN IMMUNOREGULATOR AND THE METHOD FOR PREPARING IT

(54) 发明名称: 酵母菌人体免疫调节剂及其制备方法



A—ELECTROMAGNETIC WAVE
B—AMPLIFIER
C—YEAST CELLS
D—FREQUENCY DISPLAY
E—ELECTROMAGNETIC WAVE INTENSITY DISPLAY
F—OUTPUT
G—FREQUENCY MODULATION
H—ELECTROMAGNETIC WAVE INTENSITY MODULATION

WO 02/62981 A1

(57) Abstract: The present invention relates to a method for activating ordinary yeast recessive genes by employing simulated life electromagnetic wave information to make the ordinary yeast into specific yeast, wherein the specific proteins (enzymes) expressed by the specific yeast respectively have the functions to activate, regulate, correct the B cell immune genes, T cell immune genes, K cell immune genes and NK cell variant genes of low immunological competence. The specific yeast was made into biological preparation to regulate the body immune genes for reconstructing the body immune function and recovering the body health from several diseases. The present biological preparation can be used in prevention and treatment to various tumors, uraemia, hepatitis, presbyophrenia, various gastrointestinal diseases, diabetes, neural disturbance and the like, which have significant effect and no toxic or side effect.

[见续页]

(57) 摘要

本发明涉及一种采用模拟生命电波信息的方法，激活普通酵母隐性基因，使普通酵母变成特异性酵母，这种特异酵母所表达的特性蛋白（酶），分别具有激活、调控、校正免疫能力低下 B 细胞免疫基因、T 细胞免疫基因、K 细胞免疫基因和 NK 细胞变异基因的功能。并使用这些特异性酵母制成了生物制剂用于调控机体免疫基因达到重建机体免疫功能的作用，使患多种疾病的机体恢复健康。本生物制剂可用于多种肿瘤、尿毒症、肝炎、老年痴呆、各种胃肠疾病、糖尿病、神经障碍等多种疾病的防治，效果显著，无毒副作用。

酵母菌人体免疫调节剂及其制备方法

发明领域

本发明主要涉及一种免疫调节剂及其制备。所述免疫调节剂用于患病的机体、虚弱机体免疫功能的调节，使破坏的免疫功能得到恢复，从而达到抗病、治病的目的。

现有技术描述

生物技术是当今世界科学技术研究的热门课题。许多科学家、经济学家和政治家都认为 21 世纪是生物技术主导发展的世纪，是产业化的革命性技术。因此许多国家特别是发达国家都投入了大量的人力、财力攻克生物技术，企图尽快突破生物技术研究大关，揭开生命的秘密，从而创造出有效治疗和防御人类疑难病症的生物制剂。纵观世界生物技术的研究，主要课题是集中在如何防治人类疑难病症方面。从 1998 年美国国家科学委员会的一份报告上可以了解到，美国生物技术研究经费其中有 92% 花费在医学研究上。剖析世界生物技术研究的历史可知，众多的研究集中在人类基因的序列测定、蛋白的结构等，试图找到人类多种疾病的发病机制。这种研究花费了大量的时间，耗费了无数的资金，但得到的结果并不理想，至今也没有找到人类多种疑难杂症以及癌症准确的发病机制。各种各样的基因序列得到了测定，包括人类基因组这样庞大的工程，也于 2000 年 10 月份宣告测序完成，但至今能够应用在人类疑难病症治疗上的产品十分罕见。一个基因虽然了解到了它的序列，但基因所表达酶机制、酶催化底物的机制，以及酶催化底物的活性依然是当今生物技术研究的难题，极大的限制着生物技术的发展。

如上所述，为什么生物技术研究处于这种不利局面呢？本发明认为关键是一个研究方法的问题。常规生物技术研究采用的是生物化学、生物分子学等方法，这些方法都是由常规的化学方法衍变过来的。化学方法基本上是研究非生命物质的化合、分解、氧化还原等变化。生物则是有生命的

物质，这些生命物质每时每分每秒都在不停地变化着，老一代死去新一代复生，交替不变。仅是在组成机体的最小单位—细胞中物质的代谢、物质的转换有序的进行着，从不会停止。当今生物技术研究把肉体这种有形的物质作为生命全部实际上是十分不完全的。本发明的研究认为，一个有生命的生物体最基本地应由两大部分组成，一部分是看得见、摸得着的肉体，即有形物质；另一部分是常规理论认为看不见、摸不着的无形物质—“灵魂”。这里所指的“灵魂”并不是那种封建迷信所说的“幽灵”，而是存在于每一个生物体上的“生命电波”。在一个活的生命体上，这种生命电波不停的发射，当这种无形的“生命电波”失去以后，生命也就停止了，肉体也就成为死的物质—尸首（肉体）。当今世界的所有研究都是只研究死的物质—肉体，而从没有人研究“生命电波”。从某种意义上说肉体是一种死的物质，“生命电波”才是活的物质，肉体只是“生命电波”的宿主，即发射源。只有当肉体和“生命电波”有机地结合在一起才能称之为生命的物质—生物。综上所述，在生命科学的研究上，“生命电波”的研究比肉体的研究更为重要！当然“生命电波”的研究一定要结合肉体才能是一个完整的生物研究。

近 200 年来是化学技术高度发展的时代，特别是 20 世纪后 70 年来化学、生物化学、生物工程等有了突飞猛进的发展，因而创造了数以万计的化学产品。从人类使用的工具、穿着的衣服、食用的食品、装饰用的化妆品以及建筑材料等都是化学产品；化学品使传统的农业变成了化学农业，无论是使用的肥料，还是防病、杀虫、除草都是化学物质；为了获得高产使用化学物质刺激作物快速生长也是使用的化学物质。在医学上，特别是在西方国家占据 100% 的市场，就是在中国也占领了近 82% 的市场。大量的抗生素、激素、干扰素等各种各样的化学药物无处不在。今日的世界无论是在自己的家庭还是繁华的世界每一个角落，到处是玲琅满目的化学品。近年来许多科学家认为，化学工业为人类带来了高度的发展，但也同时给人类带来了健康的危害。这是因为大量的化学品造成了环境的污染，无论是人类食用的食物，还是饮用的水，都不同程度地受到化学品的污染；大

量的化学药物，特别是抗生素类、干扰素类、激素类药物危害更大；就连从来不使用抗生素，甚至从来不吃药的人也无法逃避从农产品、肉、蛋、奶以及它们的制品带来的化学物质对身体的危害。人类摄取了大量的化学物质，造成了奇奇怪怪的疑难病症无法医治。这是因为各种各样的化学物质造成了人体免疫系统的损伤、降低甚至缺失。另外大量的各种各样的化学物质对环境的污染，诱发了各种各样的病原微生物，从近年来世界上各种各样的报道可知，当今病原微生物无论从品种上，还是从致病能力上都有了很大的提高。因此造成了人类的疾病越来越多，越来越奇怪，越来越难治疗。比如各种各样的肿瘤、肝炎、糖尿病、尿毒症等十分普遍，但时至今日还没有一个有效的医治办法。纵观世界各种各样的研究机构，大量的科学家从事医学的研究，各国政府投入了无数的资金支持医学的研究，各种各样的化学药物推向市场，然而不但传统的疾病没有得到有效地控制，反而新产生了各种各样的奇难杂症不停的向医学界发出挑战！如艾滋病、疯牛病等相继出台，医学界束手无策！

综上所述，按照世界目前的医学研究方向和方法发展下去，不但传统的疾病得不到有效地预防与治疗，反而还会诱发更多、更新、更难治疗的疾病。如何找到一个有效的、安全的控制疾病的办法是当今世界急不可待的大事。

有资料表明，当今世界上使用的抗生素多达 100 多种，激素也有几十种，各种化学物质更是不计其数。这些抗生素、激素不但在人体上使用，而且在牲畜养殖、家禽养殖、水产养殖等产业上的使用更为广泛，并成为饲料中必不可少的成分，无论是品种还是数量都远远超过在人身上的使用量。因此人类食用的肉、蛋、奶以及制品中残留着大量的抗生素、激素和多种化学药物，间接地进入人体残害着人类的机体，不但造成了人体免疫力的下降，而且增强了人体的抗药性。众所周知，50 年代甚至 70 年代，人类患了病，仅注射 1—2 次抗生素就会治愈，可到了今天，使用满货架子的抗生素未免能奏效，甚至越发严重。回顾抗生素刚刚出世的时代非常有效，一种抗生素刚刚出世，很快在医学界广泛得到应用。随着人类对这种

抗生素的使用，发现不但这种抗生素不再那么灵验，反而诱发了新的疾病、新的病原微生物，于是人类就又开始了新的抗生素的研究与应用，当这种新的抗生素又不那么灵验时，更新的抗生素研究与开发开始了。抗生素的研究与开发就是按照这种规律发展至今形成了庞大的抗生素系列，同时人5类各种各样的疑难杂症，也就随之得到蔓延。这种恶性的循环规律引起了许多国家的关注，有的国家对抗生素的使用变得十分慎重，然而食物和水带给人类的抗生素是很难回避的，致使许多人采取喝矿泉水、吃有机食品这种消极的办法解除化学物质的危害。

10 上述这种状况充分说明人类免疫功能已有了较大程度的伤害，如何快速、有效的解除这种状况的困扰是当务之急。

发明目的

本发明的目的为解决上述问题而提供一种用特定的无线电波处理酵母细胞以制备具有免疫调节活性的酵母细胞的方法。

15 本发明的另一个目的是提供用上述方法获得的酵母细胞。

本发明进一步的目的是提供含有上述酵母细胞作为活性成分的免疫调节剂。

本发明再进一步的目的是提供上述酵母细胞在制备用于调节、矫正或激活免疫细胞的药物以及治疗肿瘤的药物中的用途。

20

发明简述

本发明采用“生命电波”激活酵母“隐性功能基因”，使这些酵母变成具有激活人体免疫细胞功能的特异性酵母。再经过本发明“生命电波”条件下的驯化培养，然后制成高效调节人体免疫功能的生物制剂，并将这些生物制剂应用到人体免疫调节上，使免疫功能下降、损伤或缺失的机体快速恢复，从而达到治病防病之目的。

本发明之所以能够成功地获得用于多种疾病防治的免疫调节剂生物制品，关键是采用与常规生物技术研究完全不同的研究方法。本发明所涉及

的研究方法，是结合了生物体的生命真谛，既研究生命体的肉体特性，又要研究生命体活物质“生命电波”。本发明研究“生命电波”能够寄宿在肉体上的必要条件，同时研究“生命电波”对宿主物质的组成的调控。通过这种研究成功的获得了世界首创的生物免疫调节剂。实验表明，这种免疫调节剂具有安全、无毒副作用、效果显著。对那些由于患多种肿瘤、肾功能衰竭、尿毒症、乙型肝炎等疾病，造成的免疫功能减弱、损伤或缺失，具有快速恢复的功能，从而使患病的机体得到康复。本发明生物制剂的特点是：

通过大量的实验表明，本发明生物制剂，具有以下特性：

- 10 1. 采用模拟免疫基因特异性“生命电波”的人工电波方法，与传统生命科学的研究完全不同；
2. 创造出全面调节机体免疫力的生命活性物质；
3. 这种生命活性物质具有快速调节机体免疫功能的作用；
4. 通过免疫功能的快速调节，达到患有多种癌症、尿毒症、肝炎、糖
- 15 15. 尿病等患者快速恢复机体健康之效能；
5. 本发明生物制剂不是中药，也不是西药，更不是抗生素类、干扰素类、激素类等，而是一种安全无毒副作用的生物制剂；
6. 具有极强的专一性，对于不同疾患造成的免疫力下降、损伤或缺失必须使用不同的生物免疫调节剂。

20

附图简述

图1是基因结构的示意图。

图2是人工模拟“生命电波”激活酵母“隐性功能基因”方法示意图。

图3是特异性酵母环境适应性培养的示意图。

25 图4是激活后特异性酵母扩大培养工艺的示意图。

图5是特异性酵母液混合工艺的示意图。

图6是特异性酵母液的浓缩工艺的示意图。

图7是成品冷却包装工艺示意图。

发明描述

各种各样的疾病是人类健康的大敌，也是造成人类死亡的最主要因素。大量的研究表明，无论是什么样的疾病都与机体的免疫力有关。当机体的免疫力较强时各种疾病都不会发生。但随着年龄的增加和机体的老化，特别是各种各样的化学物质、各种各样的抗生素、激素等造成机体免疫力细胞的损伤，免疫细胞代谢紊乱，免疫基因不能正常的表达，致使免疫功能衰退。免疫力衰退的机体很容易受到各种各样病原菌的侵袭，也会受到各种各样有毒物质的危害，从而造成各种各样的疾病发生。机体免疫力的下降按照常规的检测方法是很难发现的。因为常规方法检测机体会发现机体内 B、T、K、NK 等免疫细胞数量正常。本发明的研究认为，免疫细胞的数量正常与否只能是机体免疫功能指标之一，但并不能表示免疫基因表达正常，更不能标志免疫酶的性质、活性也是正常的。这就是说免疫细胞的免疫功能不应只是 B、T、K、NK 细胞数量的多少，还要辨认这些免疫细胞中的免疫基因所表达免疫酶的性质是否正常，免疫酶的催化活性是否足够。本发明认为，免疫基因所表达的免疫酶不但数量要足，而且必须有足够的催化效力，也就是说，当机体 B、T、K、NK 细胞数量正常时，所表达的免疫酶数量并不一定足量，当免疫酶数量足够时，也并不一定有良好的催化活性。免疫基因和其他基因一样，按照其作用分为两大部分（见图 1），图的左侧部分为免疫基因的启动子部分，其中包括启动基因。启动基因担负着启动右侧功能结构基因表达免疫酶的数量、表达的时间等功能。图的右侧称为功能结构基因部分，其中主要是结构基因，结构基因决定了该基因所表达酶的结构，即酶性质，也就是说只要结构基因碱基序列和基因链的卷曲结构不变，其所表达酶结构及性质就不会发生变化，但其所表达的数量和表达时间、何时表达酶量少一些、何时表达酶量多一些、何时表达酶到最高峰等，完全受启动基因的控制。当 B、T、K、NK 免疫细胞的免疫基因的启动子部分受到各种有害因子的影响，造成表达异常时，直接影响到功能结构基因所表达免疫酶数量、表达时间曲线。当免疫基因的功能结构基因部分受到外因子干扰，造成其碱基或卷曲形状发生变化时，

会影响功能结构基因所表达免疫酶的性质或者是活性，机体的免疫力已经遭到了严重破坏，但常规的检测并不容易发现。另外当免疫基因所表达的免疫酶数量、性质不变时，免疫基因对有害因子影响，作出表达反应的时间是否相一致也是十分重要的，这就是所说的免疫基因应答能力，当免疫基因的应答能力下降，或应答时间提前或滞后时都会表现出免疫力的下降，造成机体患病。为什么机体的 B、T、K、NK 细胞的免疫基因会有上述问题呢？本发明的研究发现许多带有阴离子或阳离子的“自由基”、各种各样的病原微生物所产生的毒素类物质，以及多种神经障碍、各种辐射源等都可能造成 B、T、K、NK 免疫细胞基因变异或“僵化”，对这种僵化的基因，在本发明中称之为“隐性基因”，这种隐性基因不能及时、准确的表达，对外界病原微生物和多种致病因子不能及时的抵御，造成机体患病。

本发明多年的研究发现，各种免疫基因在各自的生命活动过程中，都会发射出一种特异性的“生命电波”，不同的免疫基因所发射的“生命电波”不同，免疫基因靠这些“生命电波”传输免疫信息对侵害机体的有害因子作出免疫反应。因此当免疫基因发生变化时，所发射的“生命电波”就会发生变化，那管是一种微小的变化都会造成“生命电波”的变化。本发明的关键在于发现了基因的“生命电波”会因有害因子造成改变，但也可以在带有有益电波物质的调控下恢复正常，被有害因子造成“僵化”的“隐性基因”，可使用有益因子激活。可用于本发明的电波的频率范围是 1800MHz - 56000MHz，优选 3500 - 36000MHz，更优选 7000 - 11500MHz。电波的强度为 115 - 445mv/cm。

本发明根据以上原理，采用模拟机体免疫基因“生命电波”的人工电波，创造一种“有益因子”，并将这种有益因子物质制成生物制剂，使用这种生物制剂来调控变异的免疫基因，从而达到调节免疫功能的作用。通过调控免疫功能，使机体增强抵御疾病的能力，使患多种病患的机体快速恢复。

本发明通过大量的研究认为，要通过人工模拟“生命电波”获得一种能够调控免疫基因的活性物质，是一件十分困难的工作。本发明经过 20 多年的探索发现，自然界无处不在的微生物中人类利用的仅是“九牛一毛”，

这是因为人们对微生物基因功能了解得不多。时至今日，人类所了解全部基因组成和功能的微生物仅有 26 种，而且这 26 种微生物也仅是结构简单的种类，对于复杂的真核微生物人类还不了解。特别是人类经常使用的酵母微生物中，含有大量没被利用的基因，这些基因由于长期得不到应用已经变成了“僵化基因”，本发明称这些“僵化基因”为“隐性功能基因”。更为重要的是在这些“隐性功能基因”中存在着本发明所需要的，能够用于调控人类机体免疫功能的有益蛋白类物质。本发明就是利用人工模拟生命电波的方法激活酵母中能够表达调控机体免疫功能蛋白物质的“隐性功能基因”实现的。

本发明采用模拟生命电波方法激活酵母“隐性功能基因”，培育出了 4 种分别激活 B、T、K、NK 4 种免疫细胞的特异性酵母，制成了调控机体免疫功能的生物制剂。本发明为了使这 4 种特异性的酵母在食用后顺利通过胃，并保证在胃中不会被大量的酸性物质杀死，本发明又将这 4 种特异性的酵母做了耐 $pH \leq 2.5$ 的条件培养。培养后的酵母细胞将会顺利通过胃器官到达小肠。在小肠多种酶的作用下特异性酵母细胞被裂解，释放出包装在细胞内的特异性免疫功能调节酶（蛋白）。这些特异性免疫功能调节酶“专一性”的激活、调控机体相对应免疫细胞中免疫基因的表达。本发明所涉及的 4 种机体免疫调节特异性酵母，由于它们都是人类长期食用或生产上使用的微生物，不会产生任何毒副作用。这些特异性酵母细胞内释放出的活性酶，具有瞬间激活、调节机体内免疫基因正确、高效表达的作用，然后将会随着机体内的代谢很快失掉活性转变成机体的营养物质被吸收，不会造成在机体中内残留。

本发明所涉及的调控机体免疫功能生物制剂的作用机理简要说明如下：调控机体免疫功能生物制剂中的核心成分是 4 种具有分别激活机体 B、T、K、NK “隐性免疫基因”的蛋白，这 4 种蛋白又分别包藏在 4 种特异性的酵母中。这 4 种酵母就是本发明采用人工模拟“生命电波”激活的微生物，在本发明中称这 4 种被模拟“生命电波”激活“隐性功能基因”的酵母为特异性酵母。这 4 种特异性酵母细胞中分别含有被激活免疫调节功能

酶，这些免疫调节功能酶专一性地激活机体内免疫 B 细胞、免疫 T 细胞、免疫 T 细胞和免疫 NK 细胞免疫基因恢复、活化，使这些免疫基因正确高效表达。这些特异性的酵母是通过各自特异性的模拟“生命电波”条件培养出来的。本发明所使用的激活机体 B 细胞免疫功能特异性酵母，所使用 5 的人工模拟电波频率和电波强度，是由免疫 B 细胞的免疫基因特异性“生命电波”决定的；激活机体 T 细胞免疫功能特异性酵母，所使用的人工模拟电波频率和电波强度，是由免疫 T 细胞的免疫基因特异性“生命电波”决定的；激活机体 K 细胞免疫功能特异性酵母，所使用的人工模拟电波频率和电波强度，是由免疫 K 细胞的免疫基因特异性“生命电波”决定的； 10 激活机体 NK 细胞免疫功能特异性酵母，所使用的人工模拟电波频率和电波强度，是由免疫 NK 细胞的免疫基因特异性“生命电波”决定的。这 4 种不同功能的特异性酵母，经过隐性基因激活、模拟“生命电波”条件培养，使细胞内产生了具有激活、调控上述 4 种免疫基因的活性酶（蛋白）。使用这 4 种特异性酵母制剂时，特异性酵母进入机体的小肠内，在小肠多种酶的作用下细胞裂解，裂解后的细胞释放出免疫基因激活调控酶。这些 15 免疫基因激活调控酶立即被小肠吸收进入血液，通过血液分别运送到 4 种免疫细胞内，从而达到激活、调控 4 种免疫基因正确表达提高免疫力的目的。

本发明免疫功能生物调节剂，是通过以下两个方面的步骤实现的。第一个步骤是采用特异性的模拟“生命电波”激活普通酵母，使这些酵母变成具有调节 B、T、K、NK 细胞免疫功能的特异性酵母，并将这些酵母作耐低 pH 条件培养；第二步骤是在特异模拟生命电波的条件下，扩大培育这些特异性酵母，然后将这些特异性酵母制成调控免疫功能使用的生物制品。这两个方面的实施过程是通过以下的步骤实现的。

25

一. 激活酵母功能“隐性基因”

在以上的叙述中，说明了本发明采用模拟“生命电波”方法激活普通酵母，使酵母中隐性功能基因复活，分别表达出具有激活、调控 B 细胞免

疫基因、T 细胞免疫基因、K 细胞免疫基因和 NK 细胞免疫基因功能的蛋白。众所周知，普通酵母是一类发酵淀粉、糖类、蛋白类等多种物质的发酵菌，多用于造酒、制作面包、制造各种食品、制造医药及其多种产品的菌种，虽然酵母菌的品种繁多，功能各异，但从没有人利用酵母所表达的 5 特异性蛋白，分别激活、调节 B、T、K、NK 免疫基因功能，当然这些酵母细胞在没有使用本发明专利之方法进行隐性基因激活之前是不具备上述功能的。

(一) 激活用于调控 B 细胞免疫功能基因酵母“隐性功能基因”的方法
10 步骤：

大量的基因技术研究证明，一个完整 B 细胞免疫功能基因由两大部分组成（见图 1），一部分为 B 细胞免疫功能基因的启动基因，另一部分为 B 细胞免疫功能基因的结构基因。B 细胞免疫功能基因的结构基因决定了它所表达免疫酶的性质；B 细胞免疫功能基因的启动基因控制 B 细胞免疫功能基因的结构基因所表达免疫酶的数量、免疫活性和免疫应答能力，即免疫酶的效价。因此，要保持 B 细胞免疫功能基因所表达酶的性质不变，必须设法保持 B 细胞免疫功能基因的结构基因 DNA 序列不变；要达到 B 细胞免疫功能基因的结构基因高效表达，并保持所表达免疫酶最佳免疫活性和及时的免疫应答能力，必须设法使 B 细胞免疫功能基因的启动基因高效启动。本发明通过人工模拟“生命电波”方法，激活酵母“隐性功能基因”，20 获得具有表达调控 B 细胞免疫功能基因蛋白的特异性酵母。

参阅图 2，本发明所涉及采用人工模拟“生命电波”激活酵母“隐性功能基因”的方法步骤如下：

1. 按照表 1 的成分配制培养基，并灭菌处理。
- 25 2. 选择适当的酵母种类（可选择酵母见表 3），按照活酵母细胞/培养基 $\geq 1 \times 10^8$ 个/1000ml 的比例，注入图 2 所示容器内的培养基中。
3. 保持容器中的温度为 T1，培养 H1 小时。
4. 打开图 2 所示的电波发射仪，将输出电波频率调节到 F1。

5. 将电波发射仪输出电磁场强度调节到 V1.
6. 将装有酵母培养液的培养瓶, 按照图 2 所示的模式安装到接收机放大器输出端, 将接收频率调节到与发射仪所发射频率相一致的频点上. 同时调节发生仪和接收仪之间的距离为 L1, 并根据所确定的距离按照 115 -
- 5 445mv/cm 要求计算出发射机的输出电波强度 {如距离为 100cm, 其发射机的输出电波强度为: $(115 - 445\text{mv/cm}) \times 100 = 11.5 - 44.5\text{v}$ } .
7. 在上述条件下, 并保持 T2 温度条件, 激活 H2 小时.
8. 经以上条件激活后酵母细胞, 然后采用真空冷冻干燥的方法制成安瓿或制成粉剂保存.

10

(二) 激活用于调控 T 细胞免疫功能基因酵母“隐性功能基因”的方法步骤:

大量的基因技术研究证明, 一个完整 T 细胞免疫功能基因由两大部分组成 (见图 1), 一部分为 T 细胞免疫功能基因的启动基因, 另一部分为 15 T 细胞免疫功能基因的结构基因. T 细胞免疫功能基因的结构基因决定了它所表达免疫酶的性质; T 细胞免疫功能基因的启动基因控制 T 细胞免疫功能基因的结构基因所表达免疫酶的数量、免疫活性和免疫应答能力, 即免疫酶的效价. 因此, 要保持 T 细胞免疫功能基因所表达酶的性质不变, 必须设法保持 T 细胞免疫功能基因的结构基因 DNA 序列不变; 要达到 T 20 细胞免疫功能基因的结构基因高效表达, 并保持所表达免疫酶最佳免疫活性和及时的免疫应答能力, 必须设法使 T 细胞免疫功能基因的启动基因高效启动. 本发明通过人工模拟“生命电波”方法, 激活酵母“隐性功能基因”, 获得具有表达调控 T 细胞免疫功能基因蛋白的特异性酵母.

参阅图 2, 本发明所涉及采用人工模拟“生命电波”激活酵母“隐性功能基因”的方法步骤如下:

1. 按照表 1 的成分配制培养基, 并灭菌处理.
2. 选择适当的酵母种类 (可选择酵母见表 3), 按照活酵母细胞/培养基 $\geq 1 \times 10^8$ 个/1000ml 的比例, 注入图 2 所示容器内的培养基中.

3. 保持容器中的温度为 T1, 培养 H1 小时.
4. 打开图 2 所示的电波发射仪, 将输出电波频率调节到 F2.
5. 将电波发射仪输出电磁场强度调节到 V1.
6. 将装有酵母培养液的培养瓶, 按照图 2 所示的模式安装到接收机放
- 5 大器输出端, 将接收频率调节到与发射仪所发射频率相一致的频点上. 同时调节发生仪和接收仪之间的距离为 L1, 并根据所确定的距离按照 115-445mv/cm 要求计算出发射机的输出电波强度 {如距离为 100cm, 其发射机的输出电波强度为: $(115 - 445\text{mv/cm}) \times 100 = 11.5 - 44.5\text{v}$ } .
7. 在上述条件下, 并保持 T2 温度条件, 激活 H2 小时.
- 10 8. 经以上条件激活后酵母细胞, 然后采用真空冷冻干燥的方法制成安瓿或制成粉剂保存.

(三) 激活用于调控 K 细胞免疫功能基因酵母“隐性功能基因”的方法步骤:

- 15 大量的基因技术研究证明, 一个完整 K 细胞免疫功能基因由两大部分组成 (见图 1), 一部分为 K 细胞免疫功能基因的启动基因, 另一部分为 K 细胞免疫功能基因的结构基因. K 细胞免疫功能基因的结构基因决定了它所表达免疫酶的性质; K 细胞免疫功能基因的启动基因控制 K 细胞免疫功能基因的结构基因所表达免疫酶的数量、免疫活性和免疫应答能力, 即 20 免疫酶的效价. 因此, 要保持 K 细胞免疫功能基因所表达酶的性质不变, 必须设法保持 K 细胞免疫功能基因的结构基因 DNA 序列不变; 要达到 K 细胞免疫功能基因的结构基因高效表达, 并保持所表达免疫酶最佳免疫活性和及时的免疫应答能力, 必须设法使 K 细胞免疫功能基因的启动基因高效启动. 本发明通过人工模拟“生命电波”方法, 激活酵母“隐性功能基因”, 25 获得具有表达调控 K 细胞免疫功能基因蛋白的特异性酵母.

参阅图 2, 本发明所涉及采用人工模拟“生命电波”激活酵母“隐性功能基因”的方法步骤如下:

1. 按照表 1 的成分配制培养基, 并灭菌处理.

2. 选择适当的酵母种类（可选择酵母见表 3），按照活酵母细胞/培养基 $\geq 1 \times 10^8$ 个/1000ml 的比例，注入图 2 所示容器内的培养基中。
3. 保持容器中的温度为 T1，培养 H1 小时。
4. 打开图 2 所示的电波发射仪，将输出电波频率调节到 F3。
5. 将电波发射仪输出电磁场强度调节到 V1。
6. 将装有酵母培养液的培养瓶，按照图 2 所示的模式安装到接收机放大器输出端，将接收频率调节到与发射仪所发射频率相一致的频点上。同时调节发生仪和接收仪之间的距离为 L1，并根据所确定的距离按照 115 - 445mv/cm 要求计算出发射机的输出电波强度 [如距离为 100cm, 其发射机的输出电波强度为: $(115 - 445\text{mv/cm}) \times 100 = 11.5 - 44.5\text{v}$]。
7. 在上述条件下，并保持 T2 温度条件，激活 H2 小时。
8. 经以上条件激活后酵母细胞，然后采用真空冷冻干燥的方法制成安瓿或制成粉剂保存。

15 (四) 激活用于调控 NK 细胞免疫功能基因酵母“隐性功能基因”的方法步骤：

大量的基因技术研究证明，一个完整 NK 细胞免疫功能基因由两大部分组成（见图 1），一部分为 NK 细胞免疫功能基因的启动基因，另一部分为 NK 细胞免疫功能基因的结构基因。NK 细胞免疫功能基因的结构基因决定了它所表达免疫酶的性质；NK 细胞免疫功能基因的启动基因控制 NK 细胞免疫功能基因的结构基因所表达免疫酶的数量、免疫活性和免疫应答能力，即免疫酶的效价。因此，要保持 NK 细胞免疫功能基因所表达酶的性质不变，必须设法保持 NK 细胞免疫功能基因的结构基因 DNA 序列不变；要达到 NK 细胞免疫功能基因的结构基因高效表达，并保持所表达免疫酶最佳免疫活性和及时的免疫应答能力，必须设法使 NK 细胞免疫功能基因的启动基因高效启动。本发明通过人工模拟“生命电波”方法，激活酵母“隐性功能基因”，获得具有表达调控 NK 细胞免疫功能基因蛋白的特异性酵母。

参阅图 2, 本发明所涉及采用人工模拟“生命电波”激活酵母“隐性功能基因”的方法步骤如下:

1. 按照表 1 的成分配制培养基, 并灭菌处理。
2. 选择适当的酵母种类 (可选择酵母见表 3), 按照活酵母细胞/培养基 $\geq 1 \times 10^8$ 个/1000ml 的比例, 注入图 2 所示容器内的培养基中。
3. 保持容器中的温度为 T1, 培养 H1 小时。
4. 打开图 2 所示的电波发射仪, 将输出电波频率调节到 F4。
5. 将电波发射仪输出电磁场强度调节到 V1。
6. 将装有酵母培养液的培养瓶, 按照图 2 所示的模式安装到接收机放大器输出端, 将接收频率调节到与发射仪所发射频率相一致的频点上。同时调节发生仪和接收仪之间的距离为 L1, 并根据所确定的距离按照 115-445mv/cm 要求计算出发射机的输出电波强度 [如距离为 100cm, 其发射机的输出电波强度为: $(115 - 445\text{mv/cm}) \times 100 = 11.5 - 44.5\text{v}$]。
7. 在上述条件下, 并保持 T2 温度条件, 激活 H2 小时。
8. 经以上条件激活后酵母细胞, 然后采用真空冷冻干燥的方法制成安瓿或制成粉剂保存。

二. 特异性酵母耐酸 (耐低 pH) 的驯化

以上说明了本发明采用人工模拟“生命电波”的方法, 分别激活酵母不同“隐性功能基因”, 获得 4 种分别用于激活、调控 B 细胞免疫基因、T 细胞免疫基因、K 细胞免疫基因和 NK 细胞免疫基因功能的特异性酵母。但这 4 种特异性酵母还不能直接用于调控各种免疫基因, 这是因为它们还不能适应机体内的环境。众所周知, 机体内是一个十分复杂的环境, 而且各种环境因子每时每刻都在变化着。当这 4 种特异性的酵母通过口腔、胃进入小肠的途径时, 很难保障其细胞的完整性, 更难保障酵母细胞内目的酶的活性, 因此保障酵母细胞活性是十分关键的。本发明采用了对 4 种特异性酵母的环境因子驯化培养, 驯化培养方法步骤如下:

本发明 4 种功能微生物的环境适应性驯化是通过如图 3 所示的方法实

现的：

参阅图 3，本发明 4 种特异性酵母环境适应性驯化的方法步骤分别说明如下：

5 (一) 驯化调控 B 细胞免疫基因的特异性酵母步骤

- 1.按照表 2 的方法配置好培养基，并灭菌处理。
- 2.取步骤 1 中的培养基 1000ml 注入到图 3 的容器中。
- 3.取调控 B 细胞的特异性酵母液 10ml (酵母液活细胞含量 $\geq 1 \times 10^8$ 个/ml)，注入图 3 所示的容器中。
- 10 4.打开如图 3 所示的电波发生器，并调节到调控 B 细胞免疫基因的特异性酵母专一性频率 F1 上。
- 5.调节如图 3 所示的电波输出电压为 $V2 = 5-10\text{mv/ml}$ (1000ml 培养基所使用的电波强度为 5-10v)。
- 6.保持上述电波频率和电波强度不变，在 $2-90^\circ\text{C}$ 的温度条件培养 $H3 = 48-96$ 小时后，分离保存在 $T3 = -2-15^\circ\text{C}$ 的条件下备用。

(二) 驯化调控 T 细胞免疫基因的特异性酵母步骤

- 1.按照表 2 的方法配置好培养基，并灭菌处理。
- 2.取步骤 1 中的培养基 1000ml 注入到图 3 的容器中。
- 20 3.取调控 T 细胞的特异性酵母液 10ml (酵母液活细胞含量 $\geq 1 \times 10^8$ 个/ml)，注入图 3 所示的容器中。
- 4.打开如图 3 所示的电波发生器，并调节到调控 T 细胞免疫基因的特异性酵母专一性频率 F2 上。
- 5.调节如图 3 所示的电波输出电压为 $V2 = 5-10\text{mv/ml}$ (1000ml 培养基所使用的电波强度为 5-10v)。
- 25 6.保持上述电波频率和电波强度不变，在 $2-90^\circ\text{C}$ 的温度条件培养 $H3 = 48-96$ 小时后，分离保存在 $T3 = -2-15^\circ\text{C}$ 的条件下备用。

(三) 驯化调控 K 细胞免疫基因的特异性酵母步骤

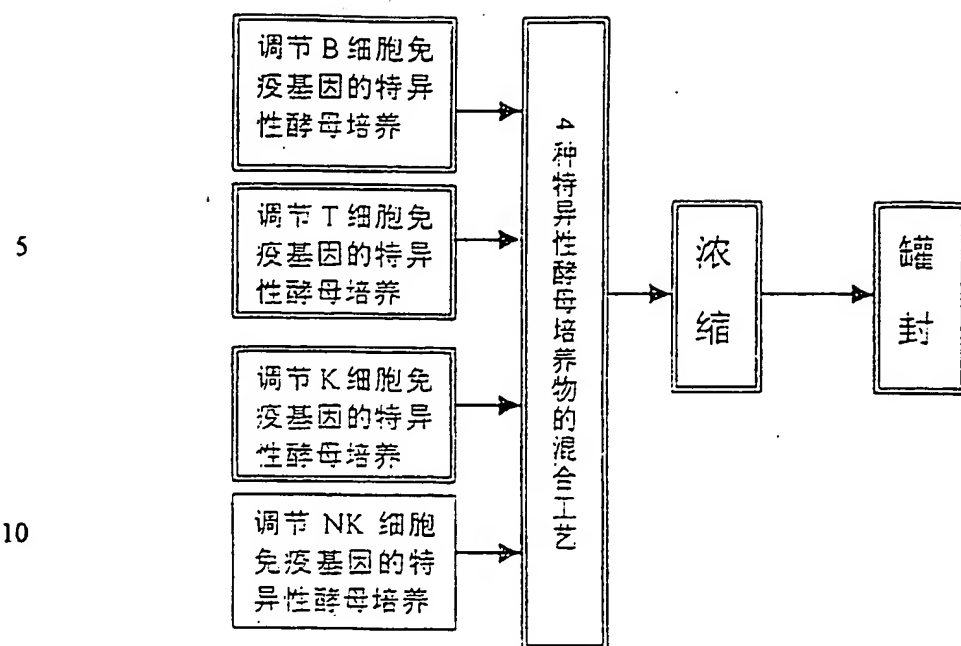
1. 按照表 2 的方法配置好培养基，并灭菌处理。
2. 取步骤 1 中的培养基 1000ml 注入到图 3 的容器中。
3. 取调控 K 细胞的特异性酵母液 10ml (酵母液活细胞含量 $\geq 1 \times 10^8$ 个/ml)，注入图 3 所示的容器中。
4. 打开如图 3 所示的电波发生器，并调节到调控 K 细胞免疫基因的特异性酵母专一性频率 F3 上。
5. 调节如图 3 所示的电波输出电压为 $V2 = 5-10\text{mv/ml}$ (1000ml 培养基所使用的电波强度为 5-10v)。
- 10 6. 保持上述电波频率和电波强度不变，在 $2-90^\circ\text{C}$ 的温度条件培养 $H3 = 48-96$ 小时后，分离保存在 $T3 = -2-15^\circ\text{C}$ 的条件下备用。

(四)、驯化调控 NK 细胞免疫基因的特异性酵母步骤

1. 按照表 2 的方法配置好培养基，并灭菌处理。
- 15 2. 取步骤 1 中的培养基 1000ml 注入到图 3 的容器中。
3. 取调控 NK 细胞的特异性酵母液 10ml (酵母液活细胞含量 $\geq 1 \times 10^8$ 个/ml)，注入图 3 所示的容器中。
4. 打开如图 3 所示的电波发生器，并调节到调控 NK 细胞免疫基因的特异性酵母专一性频率 F4 上。
- 20 5. 调节如图 3 所示的电波输出电压为 $V2 = 5-10\text{mv/ml}$ (1000ml 培养基所使用的电波强度为 5-10v)。
6. 保持上述电波频率和电波强度不变，在 $2-90^\circ\text{C}$ 的温度条件培养 $H3 = 48-96$ 小时后，分离保存在 $T3 = -2-15^\circ\text{C}$ 的条件下备用。

25 三. 本发明免疫功能调节剂的制法

本发明生物制剂的制法主要分为特异性酵母的培养、混合、浓缩、罐装等主要工序，示意如下：



(一) 4 种特异性酵母的培养工艺

15 本发明所涉及的特异性酵母培养共 4 种。这 4 种特异性酵母经过上述方法获得后仅是获得了种子，要制成大量的本发明生物制剂，必须有足量的特异性酵母，因此需要扩大培养。本发明分别经过以上特异性酵母培养工艺获得的 4 种特异性酵母液，送入 4 种酵母液的混合工艺。4 种特异性酵母培养是分别通过以下方法步骤实现的：

20

A、调节 B 细胞免疫基因功能的特异性酵母培养工艺

本发明所涉及调节 B 细胞免疫功能的特异性酵母培养工艺工程正如图 4 所示。

25 参阅本发明说明书图 4，本发明所涉及的调节 B 细胞免疫功能的特异性酵母培养工艺步骤如下：

1. 按照表 4 的成分配制培养基，并经灭菌处理后，分别注入到图 4 的 A、B、C 罐中。
2. 将经人工模拟生命电波方法激活，并经耐受低 pH (小于 pH2.5) 的

培养所获得的调节 B 细胞免疫功能的特异性酵母，输入到图 4 所示的种子罐 A 中，作为种子液。然后按照一定的比例将 A 罐种子液注入到 B 罐的培养基中扩大培养，注入的比例为：A 种子液/B 培养液=5ml/1000ml.

3. 调节电波发生器，使其输出生物电波为 F1，并同时按照 0.5-1.0v/L 的要求计算，设定电波强度（如假设 B 罐中培养液的数量为 50L，单磁波强度应为：0.5-1.0v/L × 50L=25v-50v）。

4. 保持上述电波频率和电波强度不变情况下，T4 = 2 - 80°C 条件下培养 H4 = 12 - 96 小时。

5. 当 B 罐中调节 B 细胞免疫基因的特异性酵母活细胞达到 20 亿个/ml 时，将 B 罐酵母液输入 C 罐中，准备输送到下道混合工艺。

B、调节 T 细胞免疫基因功能的特异性酵母培养工艺

本发明所涉及调节 T 细胞免疫功能的特异性酵母培养工艺工程正如图 4 所示。

15 参阅本发明说明书图 4，本发明所涉及的调节 T 细胞免疫功能的特异性酵母培养工艺步骤如下：

1. 按照表 4 的成分配制培养基，并经灭菌处理后，分别注入到图 4 的 A、B、C 罐中。

2. 将经人工模拟生命电波方法激活，并经耐受低 pH（小于 pH2.5）的培养所获得的调节 T 细胞免疫功能的特异性酵母，输入到图 4 所示的种子罐 A 中，作为种子液。然后按照一定的比例将 A 罐种子液注入到 B 罐的培养基中扩大培养，注入的比例为：A 种子液/B 培养液=5ml/1000ml.

3. 调节电波发生器，使其输出生物电波为 F2，并同时按照 0.5-1.0v/L 的要求计算，设定电波强度（如假设 B 罐中培养液的数量为 50L，单磁波强度应为：0.5-1.0v/L × 50L=25v-50v）。

4. 保持上述电波频率和电波强度不变情况下，T4 = 2 - 80°C 条件下培养 H4 = 12 - 96 小时。

5. 当 B 罐中调节 T 细胞免疫基因的特异性酵母活细胞达到 20 亿个/ml

时，将 B 罐酵母液输入 C 罐中，准备输送到下道混合工艺。

C、调节 K 细胞免疫基因功能的特异性酵母培养工艺

本发明所涉及调节 K 细胞免疫功能的特异性酵母培养工艺工程正如图 5 4 所示。

参阅本发明说明书图 4，本发明所涉及的调节 K 细胞免疫功能的特异性酵母培养工艺步骤如下：

1. 按照表 4 的成分配制培养基，并经灭菌处理后，分别注入到图 4 的 A、B、C 罐中。

10 2. 将经人工模拟生命电波方法激活，并经耐受低 pH (小于 pH2.5) 的培养所获得的调节 K 细胞免疫功能的特异性酵母，输入到图 4 所示的种子罐 A 中，作为种子液。然后按照一定的比例将 A 罐种子液注入到 B 罐的培养基中扩大培养，注入的比例为：A 种子液/B 培养液=5ml/1000ml。

15 3. 调节电波发生器，使其输出生物电波为 F3，并同时按照 0.5-1.0v/L 的要求计算，设定电波强度（如假设 B 罐中培养液的数量为 50L，单磁波强度应为：0.5-1.0v/L × 50L=25v-50v）。

4. 保持上述电波频率和电波强度不变情况下，T4=2 - 80°C 条件下培养 H4=12 - 96 小时。

20 5. 当 B 罐中调节 K 细胞免疫基因的特异性酵母活细胞达到 20 亿个/ml 时，将 B 罐酵母液输入 C 罐中，准备输送到下道混合工艺。

D、调节 NK 细胞免疫基因功能的特异性酵母培养工艺

本发明所涉及调节 NK 细胞免疫功能的特异性酵母培养工艺工程正如图 4 所示。

25 参阅本发明说明书图 4，本发明所涉及的调节 NK 细胞免疫功能的特异性酵母培养工艺步骤如下：

1. 按照表 4 的成分配制培养基，并经灭菌处理后，分别注入到图 4 的 A、B、C 罐中。

2. 将经人工模拟生命电波方法激活，并经耐受低 pH (小于 pH2.5) 的培养所获得的调节 NK 细胞免疫功能的特异性酵母，输入到图 4 所示的种子罐 A 中，作为种子液。然后按照一定的比例将 A 罐种子液注入到 B 罐的培养基中扩大培养，注入的比例为：A 种子液/B 培养液=5ml/1000ml.

5 3. 调节电波发生器，使其输出生物电波为 F4，并同时按照 0.5-1.0v/L 的要求计算，设定电波强度（如假设 B 罐中培养液的数量为 50L，单磁波强度应为：0.5-1.0v/L × 50L=25v-50v）。

4. 保持上述电波频率和电波强度不变情况下，T4 = 2 - 80°C 条件下培养 H4 = 12 - 96 小时。

10 5. 当 B 罐中调节 NK 细胞免疫基因的特异性酵母活细胞达到 20 亿个/ml 时，将 B 罐酵母液输入 C 罐中，准备输送到下道混合工艺。

（二）4 种特异性酵母的混合工艺

本发明所涉及的 4 种特异性酵母液混合工艺，是按照下表的比例进行的。

特异性酵母液混合比例一览表（以 4000L 混合液计）

特异性酵母液种类	数量	比例	要求
调控 B 细胞免疫基因功能酵母液	1000L	25%	以培养液计
调控 T 细胞基因免疫功能酵母液	1000L	25%	以培养液计
调控 K 细胞免疫基因功能酵母液	1000L	25%	以培养液计
调控 NK 细胞基因免疫功能酵母液	1000L	25%	以培养液计

本发明特异性酵母液的混合是按照图 5 的方式进行的。

参阅图 5, 本工艺是通过以下步骤实现的:

1. 将 4 种特异性酵母液分别输入到 A、B、C、D 罐中。
2. 将 A、B、C、D 罐中的 4 种特异性酵母液按照等量的比例输入到混合罐 5 M 中进行混合。
3. 将混合后的酵母液注入到图 6 所示的浓缩工艺中, 准备浓缩。

(三) 特异性酵母浓缩工艺

浓缩工艺是将上述混合工艺中 4 种特异性酵母液混合后的液体浓缩, 10 浓缩的目的是达到灌封成品时的要求设定的。浓缩工艺分为两级, 第一级浓缩后再输送到第二级浓缩, 最终达到浓缩度为 64% 左右。

本发明所涉及特异性酵母液的浓缩, 是按照以下步骤实现的:

1. 将经上述混合工艺混合后的混合液, 输送到图 6 所示的浓缩工艺第一级浓缩机设备。
- 15 2. 在第一级浓缩罐中将特异性酵母混合液, 浓缩至 80% (以容积计算), 然后输送到第二级浓缩机中浓缩。浓缩可采用冷冻真空浓缩、常温半真空浓缩或加温浓缩等方法, 但无论哪种浓缩方式都必须以保持特异性酵母细胞的活性为基准。
3. 在第二级浓缩罐中再次浓缩至 80%, 有关浓缩的要求依然同步骤 2 中的 20 条件。浓缩后立即输送到灌封工艺准备罐封。

(四) 灌封工艺

本发明所涉及的灌封工艺分为冷却、计量和灌封三个过程。冷却的目的是将浓缩过程中造成的温升降下来, 以免灌封后产生气体; 计量是为了 25 检验浓缩是否达到总量的控制要求, 并为灌封所用的瓶子数量做准备; 灌封是将特异性酵母液制成品主要工艺的最后一步。本工艺是按照图 7 所示的步骤实现的:

1. 将浓缩后的特异性酵母混合液输送到图 7 所示的冷却罐中, 冷却到 12-

15°C.

2. 将经过冷却罐冷却的混合液，输送到计量罐中计量。

将计量后的混合液输送到灌封机中灌封，制成成品。

5 以下将通过具体的实施例对本发明的实施方案进行具体描述。虽然在每一个实施例中仅涉及一种具体的酵母菌，但发明人通过实验，发现用其他的酵母菌菌株也可以获得相同的结果。

实施例的描述

10 实施例 1：激活用于调控 B 细胞免疫功能基因酵母“隐性功能基因”的方法：

1. 按照表 1 的成分配制培养基 1000-2000ml，并灭菌处理。

2. 选择 IFFI1021 酵母种类，按照活 IFFI1021 细胞/培养基 $\geq 1 \times 10^8$ 个/1000ml 的比例，注入图 2 所示容器内的培养基中。

15 3. 保持容器中的温度在 $T1 = 2 - 80^{\circ}\text{C}$ 之间，培养 $H1 = 12 - 96$ 小时。

4. 打开图 2 所示的电波发射仪，将输出电波频率调节到 $F1 = 7200 - 10700\text{MHz}$ 范围内。

5. 将电波发射仪输出电磁场强度调节到 $V1 = 115 - 445\text{mv/cm}$ 。

6. 将装有酵母 IFFI1021 培养液的培养瓶，按照图 2 所示的模式安装到 20 接收机放大器输出端，将接收频率与发射仪的发射频率调节到相同的 $F1$ 范围内。同时调节发生仪和接收仪之间的距离 $L1 = 1 - 10$ 米。

7. 在上述条件下，并保持 $T2 = 2 - 80^{\circ}\text{C}$ 的温度条件，激活 $H2 = 12 - 96$ 小时。

8. 经以上条件激活后 IFFI1021 酵母细胞，采用真空冷冻干燥的方法制 25 成安瓿或制成粉剂保存。

实施例 2：激活用于调控 T 细胞免疫功能基因酵母“隐性功能基因”的方法：

- 1.按照表 1 的成分配制培养基 1000-2000ml, 并灭菌处理.
- 2.选择 IFFI1212 酵母种类, 按照活 IFFI1212 细胞/培养基 $\geq 1 \times 10^8$ 个 /1000ml 的比例, 注入图 2 所示容器内的培养基中.
- 3.保持容器中的温度在 $T1 = 2 - 80^{\circ}\text{C}$ 之间, 培养 $H1 = 12 - 96$ 小时.
- 5 4.打开图 2 所示的电波发射仪, 将输出电波频率调节到 $F2 = 7500 - 10500\text{MHz}$ 范围内.
- 5 5.将电波发射仪输出电磁场强度调节到 $V1 = 115 - 445\text{mv/cm}$.
- 6.将装有酵母 IFFI1212 培养液的培养瓶, 按照图 2 所示的模式安装到接收机放大器输出端, 将接收频率与发射仪的发射频率调节到相同的 $F2$ 范 10 围内. 同时调节发生仪和接收仪之间的距离 $L1 = 1 - 10$ 米.
- 7.在上述条件下, 并保持 $T2 = 2 - 80^{\circ}\text{C}$ 的温度条件, 激活 $H2 = 12 - 96$ 小时.
- 8.经以上条件激活后 IFFI1212 酵母细胞, 采用真空冷冻干燥的方法制 15 成安瓿或制成粉剂保存.

15 实施例 3: 激活用于调控 K 细胞免疫功能基因酵母“隐性功能基因”的方法举例如下:

- 1.按照表 1 的成分配制培养基 1000-2000ml, 并灭菌处理.
- 2.选择 IFFI1301 酵母种类, 按照活 IFFI1301 细胞/培养基 $\geq 1 \times 10^8$ 个 20 /1000ml 的比例, 注入图 2 所示容器内的培养基中.
- 3.保持容器中的温度在 $T1 = 2 - 80^{\circ}\text{C}$, 培养 $H1 = 12 - 96$ 小时.
- 4.打开图 2 所示的电波发射仪, 将输出电波频率调节到 $F3 = 8000 - 11500\text{MHz}$ 范围内.
- 5.将电波发射仪输出电磁场强度调节到 $V1 = 115 - 445\text{mv/cm}$.
- 25 6.将装有酵母 IFFI1301 培养液的培养瓶, 按照图 2 所示的模式安装到接收机放大器输出端, 将接收频率与发射仪的发射频率调节到相同的 $F3$ 范围内. 同时调节发生仪和接收仪之间的距离 $L1 = 1 - 10$ 米.
- 7.在上述条件下, 并保持 $T2 = 2 - 80^{\circ}\text{C}$ 的温度条件, 激活 $H2 = 12 - 96$

小时。

8. 经以上条件激活后 IFFI1301 酵母细胞，采用真空冷冻干燥的方法制成安瓿或制成粉剂保存。

5 实施例 4：激活用于调控 NK 细胞免疫功能基因酵母“隐性功能基因”的方法举例如下：

1. 按照表 1 的成分配制培养基 1000-2000ml，并灭菌处理。
2. 选择 IFFI1048 酵母种类，按照活 IFFI1048 细胞/培养基 $\geq 1 \times 10^8$ 个/1000ml 的比例，注入图 2 所示容器内的培养基中。
- 10 3. 保持容器中的温度在 $T1 = 2 - 80^{\circ}\text{C}$ 之间，培养 $H1 = 12 - 96$ 小时。
4. 打开图 2 所示的电波发射仪，将输出电波频率调节到 $F4 = 7300 - 10800\text{MHz}$ 范围内。
5. 将电波发射仪输出电磁场强度调节到 $V1 = 115 - 445\text{mv/cm}$ 。
6. 将装有酵母 IFFI1048 培养液的培养瓶，按照图 2 所示的模式安装到接
- 15 收机放大器输出端，将接收频率与发射仪的发射频率调节到相同的 $F4$ 范围内。同时调节发生仪和接收仪之间的距离为 $L = 1 - 10$ 米。
7. 在上述条件下，并保持 $T2 = 2 - 80^{\circ}\text{C}$ 的温度条件，激活 $H2 = 12 - 96$ 小时。
8. 经以上条件激活后 IFFI1048 酵母细胞，采用真空冷冻干燥的方法制成
- 20 安瓿或制成粉剂保存。

实施例 5. 免疫调节剂对 180 腹水瘤的抑制效果

- a. 取 wates 大鼠 60 只，分成 A、B、C 共 3 组，每组 20 只大鼠。A 组为实验组，B 组为使用环磷酰胺对照组，C 为空白对照组。
- 25 b. 采用 180 腹水瘤，分别接种各组大白鼠。
- c. 从接种后的第二天开始，A 组给本生物制剂液(4 种特异性酵母细胞均 $\geq 1 \times 10^8$ 个/ml)，剂量为 0.6ml/kg；B 组给环磷酰胺，剂量为 20ug/kg；C 组给生理盐水 0.6ml/kg。每天一次。

d. 七天后解剖检测腹水瘤的大小, 如下表:

数据 组别	瘤重	比例%	说明
C 组	22g \pm 4.2/只	100% (以此为 100%)	平均值
B 组	16g \pm 3.7/只	- 27.2%	平均值
A 组	3g \pm 0.3/只	- 86.4%	平均值

实施例 6. 免疫调节剂对 U-14 实体瘤的抑制效果

5 a. 取 wates 大鼠 90 只, 分成 A、B、C 共 3 组, 每组 30 只大鼠. A 组为实验组, B 组为使用环磷酰胺对照组, C 为空白对照组.

b. 采用 U-14 实体瘤, 分别接种各组大白鼠.

c. 从接种后的第二天开始, A 组给本生物制剂液(4 种特异性酵母细胞均 $\geq 1 \times 10^8$ 个/ml), 剂量为 0.6ml/kg; B 组给环磷酰胺, 剂量为 20ug/kg; C 给

10 生理盐水 0.6ml/kg. 每天一次.

d. 服用 14 天后解剖检测腹水瘤的大小, 如下表:

数据 组别	瘤重	比例%	说明
C 组	19g \pm 2.2/只	100% (以此为 100%)	平均值
B 组	17g \pm 1.6/只	- 10.5%	平均值
A 组	2g \pm 0.2/只	- 89.5%	平均值

表 1. 激活调控 (B、T、K、NK) 细胞所用酵母“隐性功能基因”
培养基成分表

培养基成分	数量
甘露醇	16g
K_2HPO_4	0.25g
$MgSO_4 \cdot 7H_2O$	0.2g
NaCl	0.22g
$CaSO_4 \cdot H_2O$	0.5g
$CaCO_3$	6.0g
Urea	0.2—0.5g
血清	100--300ml
蒸馏水	700--900mL

5 表 2. 环境条件适应性培养基成分表 (以 1000ml 为例)

培养基成分	数量	说明
酸枣汁	300ml	用干酸枣/水=1g/5ml 比例制成的清液
山定子汁	500ml	用干山定子/水=1g/5ml 比例制成的清液
$(NH_4)_2SO_4$	0.25g	
K_2HPO_4	0.2g	
$MgSO_4 \cdot 7H_2O$	0.22g	
NaCl	0.5g	
$CaSO_4 \cdot 2H_2O$	0.3g	
$CaCO_3$	3.0g	
激活后的特异性 酵母培养液	各 20ml	含活酵母细胞 $\geq 1 \times 10^8$ 个/ml

表 3. 本专利所涉及的微生物种类
(但不仅限于本表所列微生物)

所属属类-01	Saccharomyces cerevisiae Hansen 酿酒酵母			
原用途-01	酿酒、食用和食品制造			
ACCC2034	ACCC2035	ACCC2036	ACCC2037	ACCC2038
ACCC2039	ACCC2040	ACCC2041	ACCC2042	AS2.1
AS2.4	AS2.11	AS2.14	AS2.16	AS2.56
AS2.69	AS2.70	AS2.93	AS2.98	AS2.101
AS2.109	AS2.110	AS2.112	AS2.139	AS2.173
AS2.174	AS2.182	AS2.196	AS2.242	AS2.336
AS2.346	AS2.369	AS2.374	AS2.375	AS2.379
AS2.380	AS2.382	AS2.390	AS2.393	AS2.395
AS2.396	AS2.397	AS2.398	AS2.399	AS2.400
AS2.406	AS2.408	AS2.409	AS2.413	AS2.414
AS2.415	AS2.416	AS2.422	AS2.423	AS2.430
AS2.431	AS2.432	AS2.451	AS2.452	AS2.453
AS2.458	AS2.460	AS2.463	AS2.467	AS2.486
AS2.501	AS2.502	AS2.503	AS2.504	AS2.516
AS2.535	AS2.536	AS2.558	AS2.560	AS2.561
AS2.562	AS2.576	AS2.593	AS2.594	AS2.614
AS2.620	AS2.628	AS2.631	AS2.666	AS2.982
AS2.1190	AS2.1364	AS2.1396	IFFI1001	IFFI1002
IFFI1005	IFFI1006	IFFI1008	IFFI1009	IFFI1010
IFFI1012	IFFI1021	IFFI1027	IFFI1037	IFFI1042
IFFI1043	IFFI1045	IFFI1048	IFFI1049	IFFI1050

IFFI1052	IFFI1059	IFFI1060	IFFI1063	IFFI1202
IFFI1203	IFFI1206	IFFI1209	IFFI1210	IFFI1211
IFFI1212	IFFI1213	IFFI1214	IFFI1215	IFFI1220
IFFI1221	IFFI1224	IFFI1247	IFFI1248	IFFI1251
IFFI1270	IFFI1277	IFFI1287	IFFI1289	IFFI1290
IFFI1291	IFFI1292	IFFI1293	IFFI1297	IFFI12300
IFFI1301	IFFI1302	IFFI1307	IFFI1308	IFFI1309
IFFI1310	IFFI1311	IFFI1335	IFFI1336	IFFI1337
IFFI1338	IFFI1339	IFFI1340	IFFI1345	IFFI1348
IFFI1396	IFFI1397	IFFI1399	IFFI1411	IFFI1413
所属属类-02	Saccharomyces cerevisiae Hansen Var. ellipsoideus (Hansen) Dekker 楠圆酿酒酵母			
原用途-02	酿酒、食用和食品制造			
ACCC2043	AS2.2	AS2.3	AS2.8	AS2.53
AS2.163	AS2.168	AS2.483	AS2.541	AS2.559
AS2.606	AS2.607	AS2.611	AS2.612	
所属属类-03	Saccharomyces chevalieri Guilliermond 薛瓦酵母			
原用途-03	酿酒、食用和食品制造			
AS2.131	AS2.213			
所属属类-04	Saccharomyces delbrueckii 德尔布酵母			
原用途-04	食品发酵			
AS2.285				
所属属类-05	Saccharomyces delbrueckii Lindner ver.mongolicus (Saito) Lodder et van Rij 蒙古德尔布酵母			
原用途-05	食品发酵			
AS2.209	AS2.1157			

所属属类-06	Saccharomyces exiguous Hansen 少孢酵母			
原用途-06	食品发酵			
AS2.349	AS2.1158			
所属属类-07	Saccharomyces fermentati (Saito) Lodder et van Rij 发酵性酵母			
原用途-07	食品发酵			
AS2.286	AS2.343			
所属属类-08	Saccharomyces Logos van laer et Denamur ex Jorgensen 洛格酵母			
原用途-08	酿造葡萄酒类、食品发酵等功能			
AS2.156	AS2.327	AS2.335		
所属属类-08	Saccharomyces mellis (Fabian et Quinet) Lodder et kreger van Rij 蜂蜜酵母			
原用途-08	用糖类、淀粉类发酵			
AS2.195				
所属属类-09	Saccharomyces mellis Microellipsoides Osterwalder 小椭圆酵母			
原用途-09	用糖类、淀粉类发酵			
AS2.699				
所属属类-10	Saccharomyces oviformis Osteralder 卵形酵母			
原用途-10	用糖类、淀粉类发酵			
AS2.100				
所属属类-11	Saccharomyces rosei (Guilliermond) Lodder et Kreger van Rij 罗斯酵母			

原用途-11	用糖类、淀粉类发酵			
AS2.287				
所属属类-12	<i>Saccharomyces rouxii</i> Boutroux 鲁氏酵母			
原用途-12	用糖类、淀粉类发酵, 制造食用酱、酱油等			
AS2.178	AS2.180	AS2.370	AS2.371	
所属属类-13	<i>Saccharomyces Sake</i> Yabe 清酒酵母			
原用途-13	用糖类、淀粉类发酵			
ACCC2045				
所属属类-14	<i>Candida arborea</i> 树状假丝酵母			
原用途-14	用于饲料、氨基酸类制造、纤维素、淀粉、糖类、蛋白发酵等.			
AS2.566				
所属属类-15	<i>Candida lambica</i> (Lindner et Genoud) van. Uden et Buckley; 朗比克假丝酵母			
原用途-15	用于高温下产酯, 制造食用香精等			
AS2.1182				
所属属类-16	<i>Candida Krusei</i> (Castellani) Berkhout 克鲁斯酵母			
原用途-16	用于酿酒、制造饲料、氨基酸类、蛋白等.			
AS2.1045				
所属属类-17	<i>Candida lipolytica</i> (Harrison) Diddens et Lodder 解脂假丝酵母			

原用途-17	用于石油脱蜡、制造有机酸类物质			
AS2.1207	AS2.1216	AS2.1220	AS2.1379	AS2.1398
AS2.1399	AS2.1400			
所属属类-17	Candida parapsilosis (Ashford) Langeron et Talice Var. intermedia Van Rij et Verona 中型平滑假丝酵母			
原用途-17	利用糖类、淀粉类发酵制造饲料			
AS2.491				
所属属类-18	Candida parapsilosis (Ashford) Langeron et Talice 近平滑假丝酵母			
原用途-18	利用戊糖类水解液制造饲料			
AS2.590				
所属属类-19	Candida pulcherrima (Lindner) Windisch 铁红酵母			
原用途-19	刺激生长			
AS2.492				
所属属类-20	Candida rugosa (Anderson) Diddens et Lodder 皱褶假丝酵母			
原用途-20	石油脱蜡、生产有机酸等			
AS2.511	AS2.1367	AS2.1369	AS2.1372	AS2.1373
AS2.1377	AS2.1378	AS2.1384		
所属属类-21	Candida tropicalis (Castellani) Berkhout 热带假丝酵母			
原用途-21	糖类发酵；纤维素、半纤维素发酵；纸浆业发酵；亚硫酸烟叶发酵；饲料制造；酵母膏、麦角固醇制造等。			
ACCC2004	ACCC2005	ACCC2006	AS2.164	AS2.402
AS2.564	AS2.565	AS2.567	AS2.568	AS2.617
AS2.637	AS2.1387	AS2.1397		

所属属类-22	<i>Candida utilis</i> Henneberg Lodder et Kreger Van Rij 产朊假丝酵母			
原用途-22	食用和饲料制造			
AS2.120	AS2.281	AS2.1180		
所属属类-23	<i>Crebrothecium ashbyii</i> (Guilliermond) Routein= <i>Eremothecium ashbyii</i> Guilliermond 阿舒假囊酵母			
原用途-23	用于核黄素制造等			
AS2.481	AS2.482	AS2.1197		
所属属类-24	<i>Geotrichum candidum</i> Link 白地霉			
原用途-24	饲料制造;			
ACCC2016	AS2.361	AS2.498	AS2.616	AS2.1035
AS2.1062	AS2.1080	AS2.1132	AS2.1175	AS2.1183
所属属类-25	<i>Hansenula anomala</i> (Hansen)H et P sydow 异常汉逊酵母			
原用途-25	香料制造; 提高酒类香味、食品香味等;			
ACCC2018	AS2.294	AS2.295	AS2.296	AS2.297
AS2.298	AS2.299	AS2.300	AS2.302	AS2.338
AS2.339	AS2.340	AS2.341	AS2.470	AS2.592
AS2.641	AS2.642	AS2.782	AS2.635	AS2.794
所属属类-26	<i>Hansenula arabitolenes</i> Fang 阿拉伯糖醇汉逊酵母			
原用途-26	生产阿拉伯糖醇和甘油;			
AS2.887				
所属属类-27	<i>Hansenula jadinii</i> (A. et R Sartory Weill et Meyer) Wickerham 杰丁汉逊酵母			

原用途-27	未查到应用的报道			
ACCC2019				
所属属类-28	Hansenula saturnus (Klocker) H et P sydow 土星汉逊酵母			
原用途-28	未查到应用的报道			
ACCC2020				
所属属类-29	Hansenula schneggii (Weber) Dekker 施氏汉逊酵母			
原用途-29	未查到应用的报道			
AS2.304				
所属属类-30	Hansenula subpelliculosa Bedford 亚膜汉逊酵母			
原用途-30	从多种制酒原料或糟渣中获得, 但未查到应用的报道			
AS2.740	AS2.760	AS2.761	AS2.770	AS2.783
AS2.790	AS2.798	AS2.866		
所属属类-31	Kloeckera apiculata (Reess emend. Klocker) Janke 柠檬形克勒克酵母			
原用途-31	未查到应用的报道			
ACCC2022	ACCC2023	AS2.197	AS2.496	AS2.714
ACCC2021	AS2.711			
所属属类-32	Lipomycess starkeyi Lodder et van Rij 油脂酵母			
原用途-32	未查到应用的报道			
AS2.1390	ACCC2024			
所属属类-33	Pichia farinose (Lindner) Hansen 粉状毕赤酵母			
原用途-33	未查到应用的报道			
ACCC2025	ACCC2026	AS2.86	AS2.87	AS2.705

AS2.803				
所属属类-34	Pichia membranaefaciens Hansen 膜醭毕赤酵母			
原用途-34	未查到应用的报道			
ACCC2027	AS2.89	AS2.661	AS2.1039	
所属属类-35	Rhodosporidium toruloides Banno 红冬孢酵母			
原用途-35	未查到应用的报道			
ACCC2028				
所属属类-35	Rhodotorula glutinis (Fresenius)Harrison 红酵母			
原用途-35	发酵糖类、发酵蛋白类、制造食品、调料等			
AS2.2029	AS2.280	ACCC2030	AS2.102	AS2.107
AS2.278	AS2.499	AS2.694	AS2.703	AS2.704
AS2.1146				
所属属类-36	Rhodotorula minuta (Saito) Harrison 小红酵母			
原用途-36	发酵糖类、发酵蛋白类、制造食品、调料等			
AS2.277				
所属属类-37	Rhodotorula rubar (Demme) Lodder 深红酵母			
原用途-37	发酵糖类、发酵蛋白类、制造食品、调料、饲料等			
AS2.21	AS2.22	AS2.103	AS2.105	AS2.108
AS2.140	AS2.166	AS2.167	AS2.272	AS2.279
AS2.282	ACCC2031			

所属属类-38	<i>Saccharomyces carlsbergensis Hansen</i> 卡尔斯酵母			
原用途-38	制造食品、造酒、饲料等			
AS2.113	ACCC2032	ACCC2033	AS2.312	AS2.116
AS2.118	AS2.121	AS2.132	AS2.162	AS2.189
AS2.200	AS2.216	AS2.265	AS2.377	AS2.417
AS2.420	AS2.440	AS2.441	AS2.443	AS2.444
AS2.459	AS2.595	AS2.605	AS2.638	AS2.742
AS2.745	AS2.748	AS2.1042		
所属属类-39	<i>Saccharomyces uvarum Beijer</i> 葡萄汁酵母			
原用途-39	制造食品、造酒、饲料等			
IFFI1023	IFFI1032	IFFI1036	IFFI1044	IFFI1072
IFFI1205	IFFI1207			
所属属类-40	<i>Saccharomyces willianus Saccardo</i> 威尔酵母			
原用途-40	制造食品、造酒、饲料等			
AS2.5	AS2.7	AS2.119	AS2.152	AS2.293
AS2.381	AS2.392	AS2.434	AS2.614	AS2.1189
所属属类-41	<i>Saccharomyces sp.</i> 酵母菌			
原用途-41	制造白兰地酒等			
AS2.311				
所属属类-42	<i>Saccharomyces ludwigii Hansen</i> 路德类酵母			
原用途-42	没见应用的报道			
ACCC2044	AS2.243	AS2.508		

所属属类-43	<i>Saccharomyces sinenses</i> Yue 中国类酵母			
原用途-43	没见应用的报道			
AS2.1395				
所属属类-44	<i>Schizosaccharomyces octosporus</i> Beijerinck 八孢裂殖酵母			
原用途-44	没见应用的报道			
ACCC2046	AS2.1148			
所属属类-45	<i>Schizosaccharomyces pombe</i> Lindner 栗酒裂殖酵母			
原用途-45	发酵乳糖、造酒、饲料等			
ACCC2047	ACCC2048	AS2.214	AS2.248	AS2.249
AS2.255	AS2.257	AS2.259	AS2.260	AS2.274
AS2.994	AS2.1043	AS2.1149	AS2.1178	IFFI1056
所属属类-46	<i>Sporobolomyces roseus</i> Kluyver et van Niel 掷孢酵母			
原用途-46	发酵乳糖、造酒、饲料、抗生素等			
ACCC2049	ACCC2050	AS2.19	AS2.962	AS2.1036
ACCC2051	AS2.261	AS2.262		
所属属类-47	<i>Torulopsis Candida</i> (Saito) Lodder 白球拟酵母			
原用途-47				
AS2.270	ACCC2052			
所属属类-48	<i>Torulopsis famta</i> (Harrisn) Lodder et van Rij 无名球拟酵母			
原用途-48				
ACCC2053	AS2.685			

所属属类-49	<i>Torulopsis globosa</i> (Olson et Hammer) Lodder et van Rij 球拟酵母			
原用途-49				
ACCC2054	AS2.202			
所属属类-50	<i>Torulopsis inconspicua</i> Lodder et Kreger van Rij 平常球拟酵母			
原用途-50				
AS2.75				
所属属类-51	<i>Trichosporon behrendii</i> Lodder et Kreger van Rij 贝雷丝孢酵母			
原用途-51				
ACCC2056	AS2.1193			
所属属类-52	<i>Trichosporon capitatum</i> Diddens et Lodder 头状丝孢酵母			
原用途-52				
ACCC2056	AS2.1385			
所属属类-53	<i>Trichosporon cutaneum</i> (de Beurm et al.)Ota 皮状丝孢酵母			
原用途-53				
ACCC2057	AS2.25	AS2.570	AS2.571	AS2.1374
所属属类-54	<i>Wickerhamia fluorescens</i> (Soneda)Soneda 威克酵母			
原用途-54				
ACCC2058	AS2.1388			

表 4. 特异性酵母扩大培养基成分表 (以 1000L 培养液计)

培养基成分	数量
山楂液	200L
五味子液	200L
大枣液	200L
大豆汁	200L
苹果液	200L

注: 1. 上表中各种液体均是按照: 物料/水=1/10 的比例加工制成的。
2. 上表培养液要调整到 $pH 2.5 \pm 0.2$ 范围内。

权利要求书

1. 一种将酵母菌制成具有特定免疫功能的酵母菌人体免疫调节剂的方法，其特征在于，采用如下步骤，第一步骤，采用每种酵母菌的特征无线电波，激活其隐性功能基因，第二步骤，将激活了隐性功能基因的酵母菌进行环境因子驯化培养，第三步骤，将经过环境因子驯化的酵母菌经扩大培养，按预定种类混合浓缩，调制，即制成所要求的酵母菌人体免疫调节剂，其中所述电波的频率为 7000 - 11500MHz.
2. 如权利要求 1 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，采用每种酵母菌的特征无线电波激活其隐性功能基因的步骤，包括有：
 - (1) 配制培养基 500-5000ml，灭菌处理，
 - (2) 选择酵母种类，按照活细胞/培养基 $\geq 1 \times 10^8$ 个/1000ml 的比例，注入培养容器内的培养基中，
 - (3) 保持容器中的温度在 T1 范围，培养 H1 小时，
 - (4) 打开电波发射仪，将输出电波频率调节到各 F 范围内，
 - (5) 将电波发射仪输出电磁场强度调节到：V1 (以距离为 100cm 为例) 范围内，
 - (6) 将装有酵母培养液的培养瓶安装到接收机放大器输出端，将接收频率与发射仪的发射频率调节到相同的 F 范围内，同时调节发生仪和接收仪之间的距离为 L1，
 - (7) 在上述条件下，并保持 T2 的温度条件，激活 H2 小时，
 - (8) 经以上条件激活后酵母细胞，采用真空冷冻干燥的方法制成安瓿或制成粉剂保存。
3. 如权利要求 1 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于将激活了隐性功能基因的酵母菌进行环境因子驯化培养的步骤，包括有：

(1) 配置培养基，并灭菌处理，
(2) 取 1. 中培养基 1000ml 注入到附图三的容器中，
(3) 取调控某细胞的一种特异性酵母液 10ml (酵母液活细胞含量 > LT)，注入附图三所示的容器中，
5 (4) 打开如图三所示的电波发生器，并调节到调控该种细胞免疫基因的特异性酵母专一性频率 F 上，
(5) 调节如图三所示的电波输出电压为 V2 (100ml 培养基所使用的电波强度为 5-10v)，
(6) 保持上述电波频率和波强度不变，在 2-90°C 的温度条件培养 H3
10 小时后，分离保存在 T3 的条件下备用。

4. 如权利要求 1 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于将经过环境因子驯化的酵母菌经扩大培养的步骤，包括如下步骤：

(1) 配制培养基，并经灭菌处理后，分别注入到培养罐中，
(2) 将经人工模拟生命电波方法激活，并经耐受低 pH (小于 pH2.5) 的
15 培养所获得的调节该细胞免疫功能的特异性酵母，输入到种子罐中，作为种子液，然后按照一定的比例将种子液注入到培养基中扩大培养，
(3) 调节电波发生器，使其输出生物电波为 F，电波强度为 115 - 445mv/cm，
20 (4) 保持上述电波频率和电波强度不变情况下，在 T4 条件下培养 H4 小时，
(5) 培养特异性酵母活细胞达到 20 亿个/ml；
以及，选定所需要的酵母菌的种类，以及各种酵母菌的配合比例，按
如下步骤进行混合，浓缩，制成成品，封装：
25 (1) 将特异性酵母液分别输入到各罐中，
(2) 将各自罐中的该种特异性酵母液按照等量的比例输入到混合罐中进行混合，
(3) 将混合后的酵母液浓缩，

(4) 将浓缩后的特异性酵母混合液输送到冷却罐中，冷却到 2-20℃，

(5) 将经过冷却罐冷却的混合液，输送到计量罐中计量，将计量后的混合液输送到罐封机中灌封，制成成品。

5. 如权利要求 1 或 2 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，采用 4 种不同的特征无线电波频率 F1, F2, F3, F4，可形成分别激活 B、T、K、NK 细胞的隐性免疫基因的 4 种特异性酵母。

6. 如权利要求 1 或 2 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，当特征频率 F1 为 7200 - 10700MHz 范围时，激活用于调控 B 细胞免疫功能因酵母。

10 7. 如权利要求 1 或 2 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，当特征频率 F2 为 7500 - 10500MHz 范围时，激活用于调控 T 细胞免疫功能因酵母。

15 8. 如权利要求 1 或 2 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，当特征频率 F3 为 8000 - 11500MHz 范围时，激活用于调控 K 细胞免疫功能因酵母。

9. 如权利要求 1 或 2 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，当特征频率 F4 为 7300 - 10800MHz 范围时，激活用于调控 NK 细胞免疫功能因酵母。

10. 如权利要求 1 或 2 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，采用特征无线电波激活酵母菌的隐性功能基因时的容器保持温度 T1 范围是 2-80℃。

11. 如权利要求 1 或 2 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，采用特征无线电波激活酵母菌的隐性功能经基因时的培养时间 H1 范围是 12-96 小时。

25 12. 如权利要求 1 或 2 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，电波发射仪输出强度范围是 100-600mv/cm。

13. 如权利要求 1 或 2 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，电波发射仪和接收仪之间的距离 L1 为 1-10 米。

14. 如权利要求 12 或 13 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，电波发射仪输出电磁场强度 V1 范围是 3-96 伏。

15. 如权利要求 1 或 2 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，采用特征无线电波激活酵母菌的隐性功能基因时酵母菌的保持 5 温度 T2 为 2-80℃。

16. 如权利要求 1 或 2 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，采用特征无线电波激活酵母菌的隐性功能基因时的酵母菌的激活时间 H2 为 12-96 小时。

17. 如权利要求 1 或 2 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其 10 特征在于，采用特征无线电波激活酵母菌的隐性功能基因后，采用真空冷冻干燥的方式制成安瓿或制成粉剂保存。

18. 如权利要求 1 或 3 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，进行环境因子驯化培养时的 pH 值小于 2.5。

19. 如权利要求 1 或 3 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其 15 特征在于，进行环境因子驯化培养时的培养基的配方如表 2 所示。

20. 如权利要求 1 或 3 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，进行环境因子驯化培养时的培养基中特异性酵母液的活细胞含量为每毫升 $\geq 1 \times 10^8$ 个。

21. 如权利要求 1 或 3 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其 20 特征在于，进行环境因子驯化培养后的保存温度 T3 的范围为 -2 - 15℃。

22. 如权利要求 1 或 4 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，选定所需要的特异性酵母菌为 4 种，即调节 B 细胞免疫基因的特异性酵母，调节 T 细胞免疫基因的特异性酵母，调节 K 细胞免疫基因的特异性酵母，调节 NK 细胞免疫基因的特异性酵母。

25 23. 如权利要求 1 或 4 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，选定的特异性酵母菌的配合比例 A 种子液/B 培养液为 5ml/1000ml，T4 为 2-80℃，H4 为 12-96 小时。

24. 如权利要求 1 或 4 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其

特征在于，选定的特异性酵母菌的培养基如表四所示。

25. 如权利要求 22 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，4 种特异性酵母液按 25%: 25%: 25%: 25% 的比例混合。

26. 如权利要求 22 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，4 种特异性酵母菌的混合液的浓缩为两级浓缩，两级皆为浓缩至原来的 80% (以容积计算)。

27. 如权利要求 1 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，本方法适用全部酵母菌。

28. 如权利要求 1 或 27 所述的酵母菌人体免疫调节剂的制造方法，其特征在于，本方法特别适用于表 3 所示的酵母菌。

29. 一种酵母菌，可成为具有特征人体免疫调节剂的酵母菌，其特征在于，它是由权利要求 2 所述的步骤所制造出的。

30. 如权利要求 29 所述的酵母菌，其特征在于，它可以是表 3 中的任意的酵母菌。

31. 一种酵母菌人体免疫调节剂，其特征在于，它是由权利要求 1 所述的方法所制造出的。

32. 如权利要求 31 所述的酵母菌人体免疫调节剂，其特征在于，它可以含有如下特异性酵母菌中的任意一种，任意两种，任意三种，任意四种：调节 B 细胞免疫基因的特异性酵母菌，调节 T 细胞免疫基因的特异性酵母菌，调节 K 细胞免疫基因的特异性酵母菌，调节 NK 细胞免疫基因的特异性酵母菌。

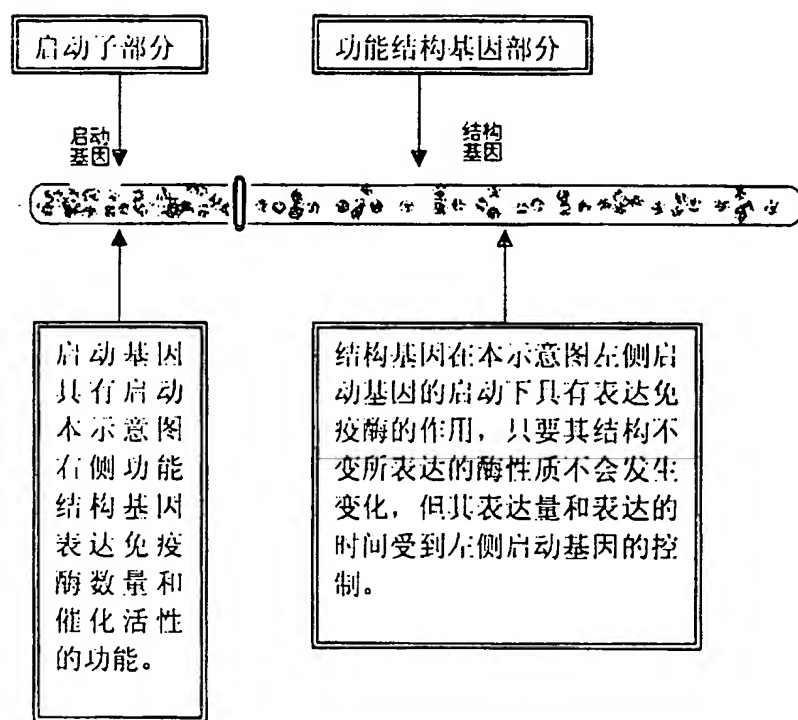


图 1

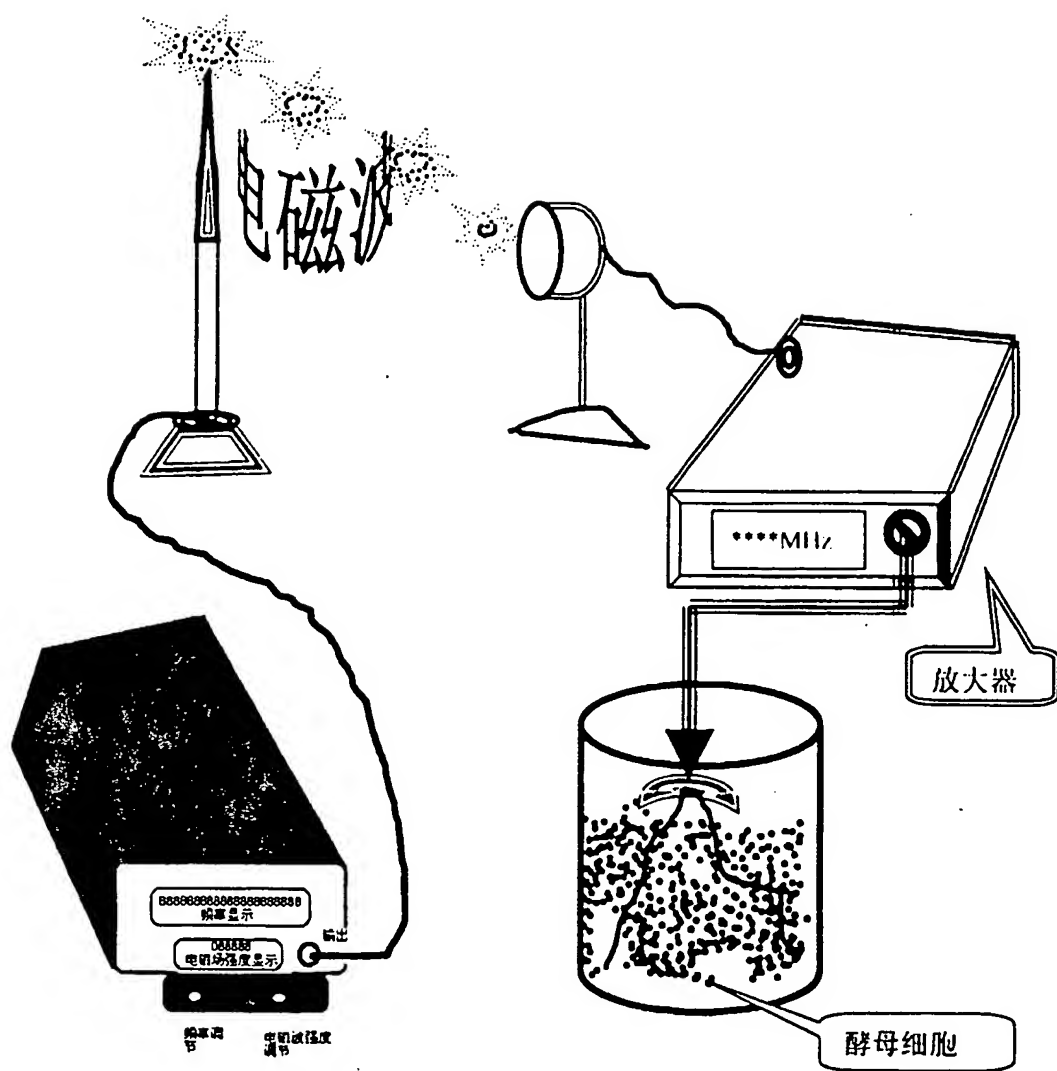


图 2

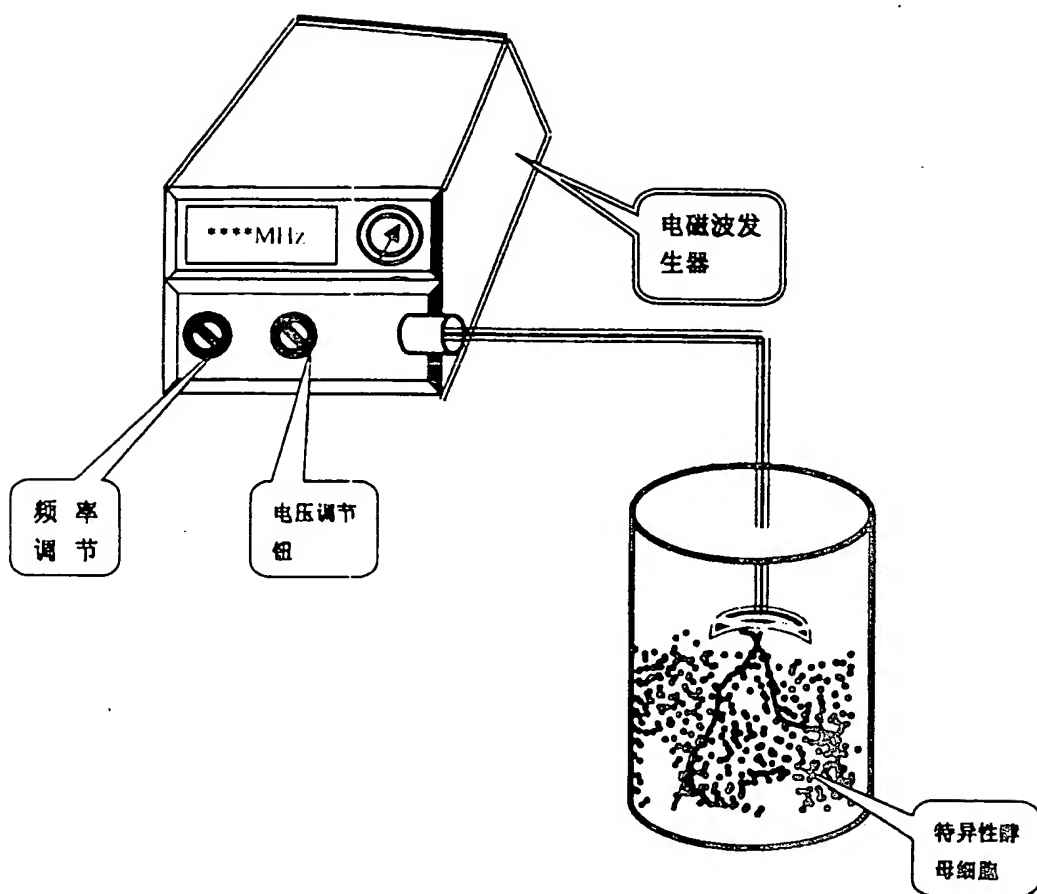


图 3

4/7

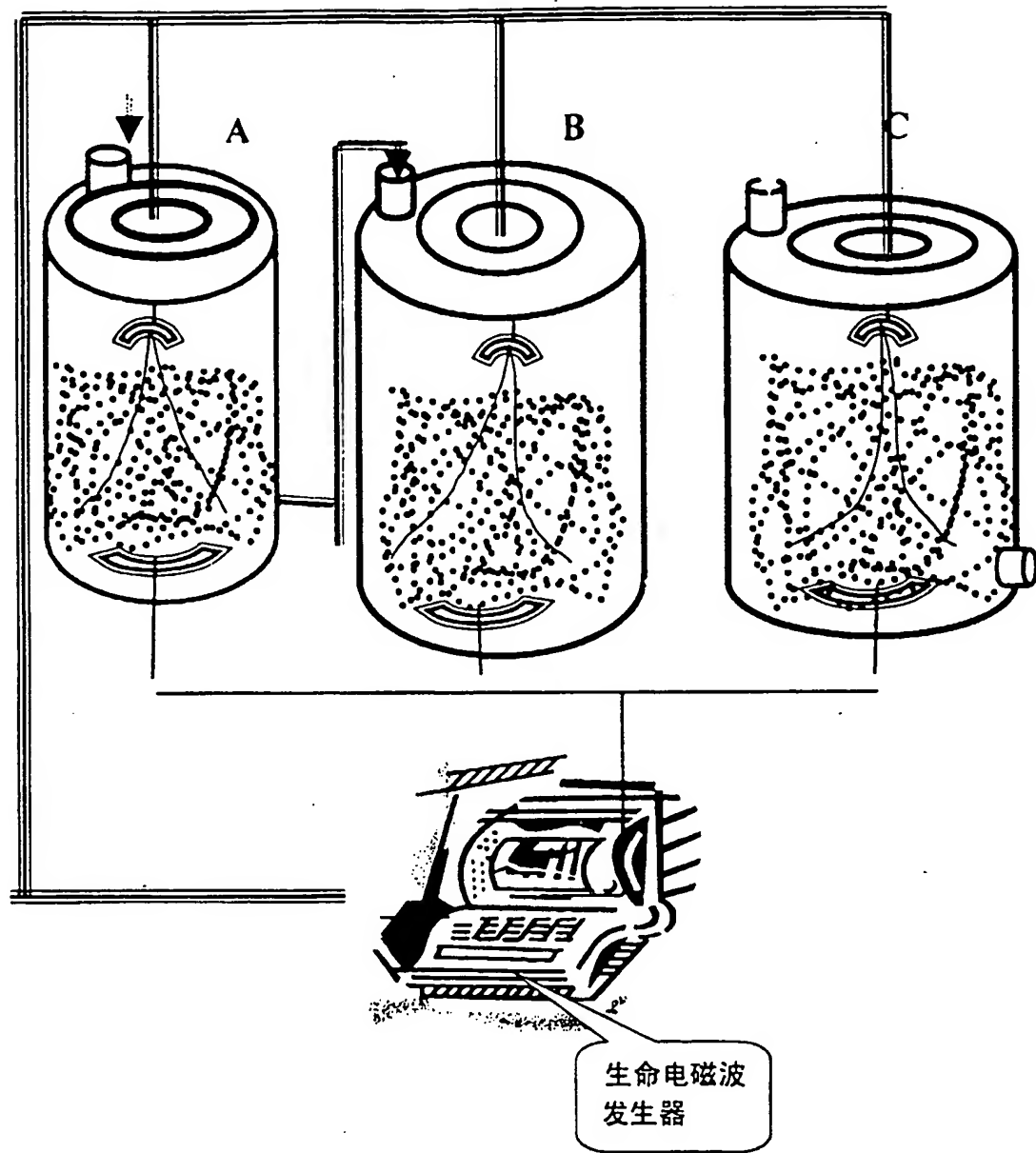


图 4

5/7

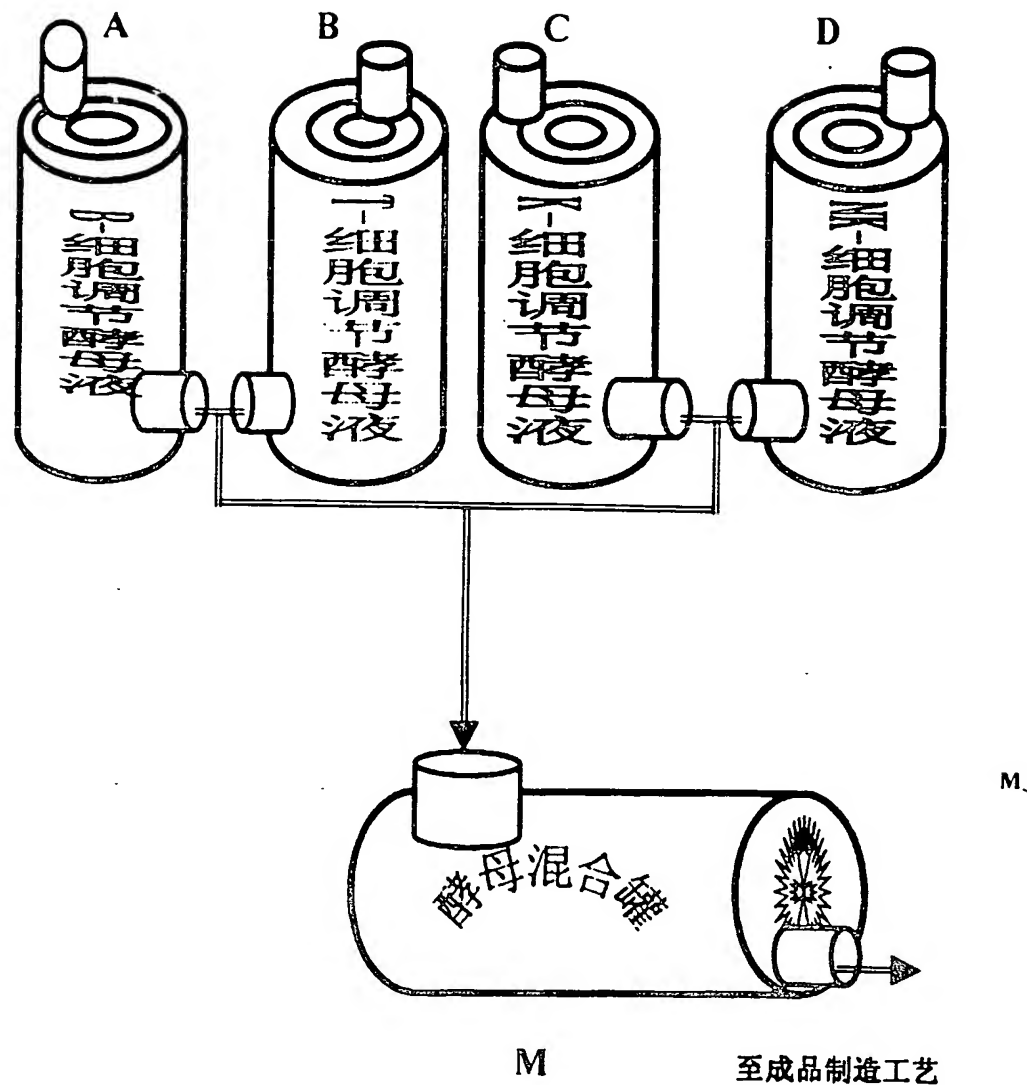


图 5

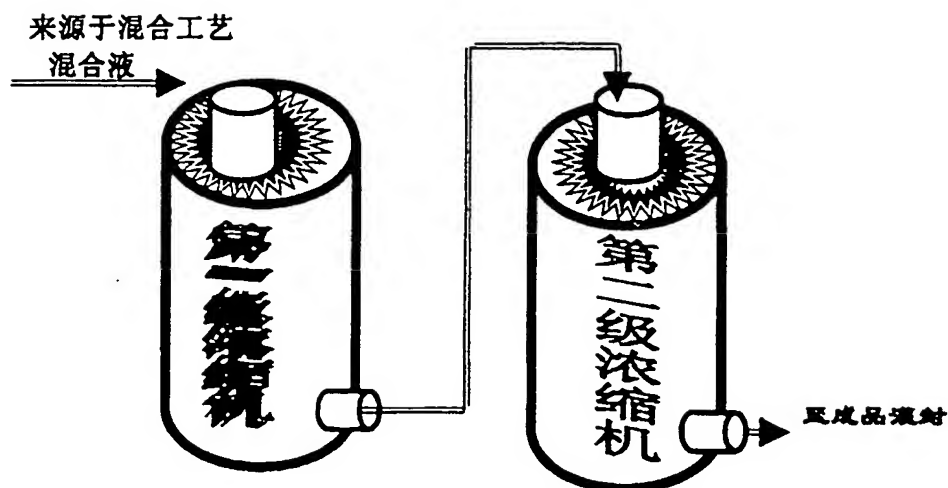


图 6

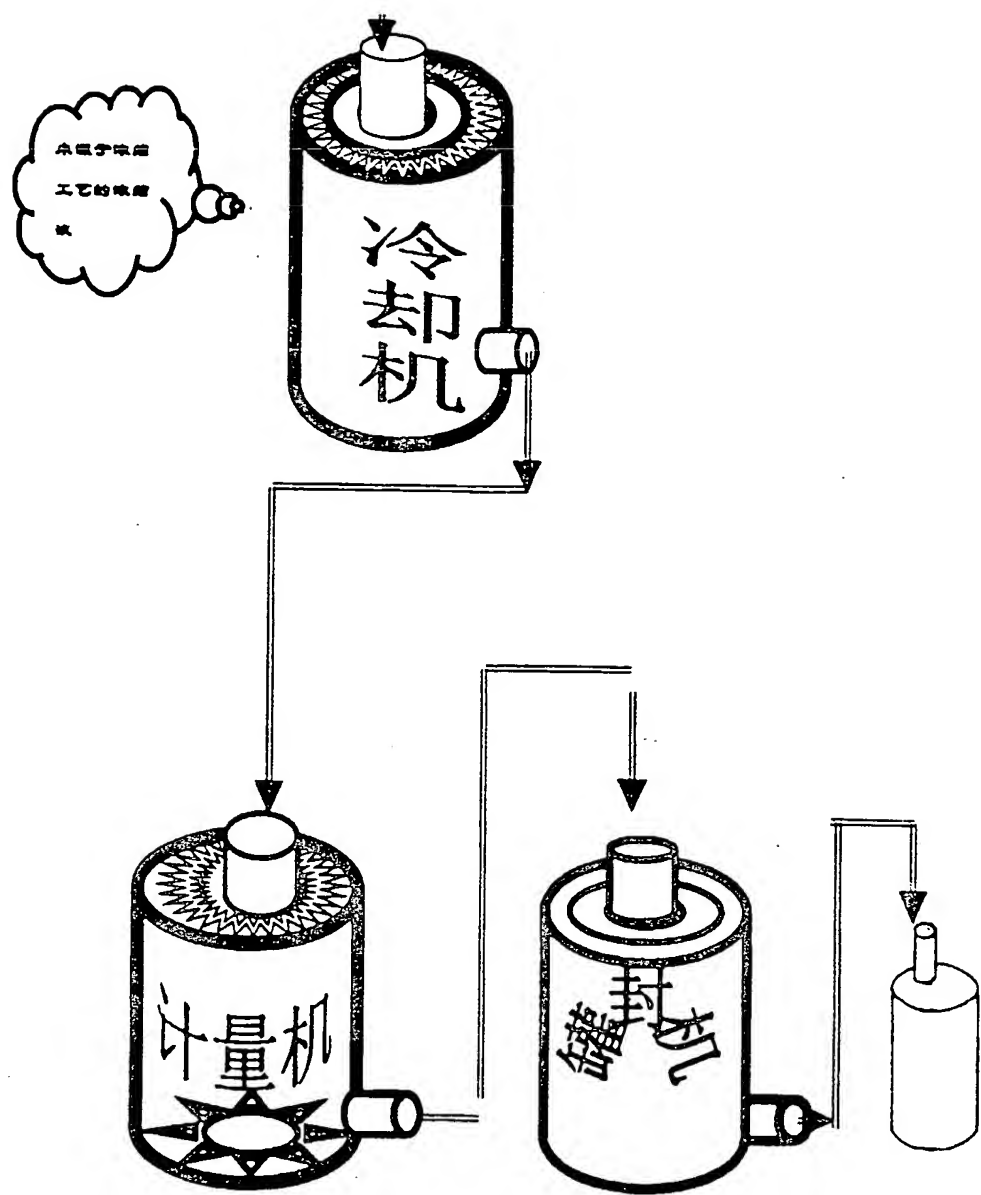


图 7

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/CN01/00114

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC⁷ : C12N13/00,C12N1/16,A61K35/72,A61K41/00

According to International Patent Classification(IPC) or to both national classification and IPC.

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched(classification system followed by classification symbols)

IPC⁷ : C12N13/00,C12N1/16,A61K35/72,A61K41/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the field searched

Electronic data base consulted during the international search(name of data base and, where practicable, search terms used)

WPI,CNPT, BIOSIS,CA

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant claim No.
A	EP0615757 A1 1994-09-21 See the abstract.	1-32
A	SU1808331 A1 1993-04-15 See the abstract.	1-32
A	SU1592328 A 1990-09-15 See the abstract.	1-32
A	SU1174475 A 1985-08-23 See the abstract.	1-32
A	NL8402388 A 1985-03-01 See the abstract.	1-32

<input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C.	<input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.
• Special categories of cited documents:	
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason(as specified)	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	"&" document member of the same patent family
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	

Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
20 March 2001 (20.03.01)	12 APR 2001 (12.04.01)
Name and mailing address of the ISA/ The Chinese Patent Office 6, Xitucheng Road, Haidian District, Beijing, 100088, China Facsimile No. 86-010-62019451	Authorized office ZENG  Telephone No. 62093733

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family members	Publication date
EP0615757 A1	94.09.21	FR2702655 A1 CA2119192 A CA2119192 C IL108966 A	94.09.23 94.09.19 98.07.14 98.11.26
SU1808331 A1	93.04.15	NONE	
SU1592328 A	90.09.15	NONE	
SU1174475 A	85.08.23	NONE	
NL8402388 A	85.03.01	FR2550223 A SE8403914 A JP60030677 A DE3428017 A GB2146028 A CH663033 A SE461532 B	85.02.08 85.02.02 85.02.16 85.03.28 85.04.11 87.11.13 90.02.26

国际检索报告

国际申请号

PCT/CN01/00114

A. 主题的分类

Int.Cl⁷: C12N13/00,C12N1/16,A61K35/72,A61K41/00

按照国际专利分类表(IPC)或者同时按照国家分类和IPC两种分类

B. 检索领域

检索的最低限度文献(标明分类体系和分类号)

Int.Cl⁷: C12N13/00,C12N1/16,A61K35/72,A61K41/00

包含在检索领域中的除最低限度文献以外的检索文献

在国际检索时查阅的电子数据库(数据库的名称和,如果实际可行的,使用的检索词)

WPI,CNPT, BIOSIS,CA

C. 相关文件

类型*	引用文件,必要时,包括相关段落的说明	相关的权利要求编号
A	EP0615757 A1 1994-09-21 见摘要	1-32
A	SU1808331 A1 1993-04-15 见摘要	1-32
A	SU1592328 A 1990-09-15 见摘要	1-32
A	SU1174475 A 1985-08-23 见摘要	1-32
A	NL8402388 A 1985-03-01 见摘要	1-32

 其余文件在C栏的续页中列出。 见同族专利附件。

* 引用文件的专用类型:

- “A” 明确表示了一般现有技术、不认为是特别相关的文件
- “E” 在先文件,但是在国际申请日的同一日或之后公布的
- “L” 对优先权要求可能产生怀疑或者用来确定另一篇引用文件的公布日期或其它特殊理由而引用的文件(如详细说明)
- “O” 涉及口头公开、使用、展览或其他手段的文件
- “P” 在国际申请日之前但迟于所要求的优先权日公布的文件

“T” 在国际申请日或优先权日之后公布的在后文件,它与申请不相抵触,但是引用它是为了理解构成发明基础的理论或原理

“X” 特别相关的文件:当该文件被单独使用时,要求保护的发明不能认为是新颖的或不能认为具有创造性

“Y” 特别相关的文件:当该文件与其他一篇或多篇这类文件结合在一起,这种结合对本领域技术人员是显而易见的,要求保护的发明不能认为具有创造性

“&” 同族专利成员的文件

国际检索实际完成的日期

20.3月 2001(20.03.01)

国际检索报告邮寄日期

12.4月 2001(12.04.01)

国际检索单位名称和邮寄地址

中国专利局
中国北京市海淀区西土城路6号(100088)

传真号: 86-010-62019451

受权官员



电话号码: 010-62093733

国际检索报告
同族专利成员的情报

国际申请号

PCT/CN01/00114

检索报告中引用的专利文件	公布日期	同族专利成员	公布日期
EP0615757 A1	94.09.21	FR2702655 A1 CA2119192 A CA2119192 C IL108966 A	94.09.23 94.09.19 98.07.14 98.11.26
SU1808331 A1	93.04.15	无	
SU1592328 A	90.09.15	无	
SU1174475 A	85.08.23	无	
NL8402388 A	85.03.01	FR2550223 A SE8403914 A JP60030677 A DE3428017 A GB2146028 A CH663033 A SE461532 B	85.02.08 85.02.02 85.02.16 85.03.28 85.04.11 87.11.13 90.02.26